

特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 C12N 15/13, C12P 21/08, C12N 5/10 (11) 国際公開番号

WO99/51743

(43) 国際公開日

1999年10月14日(14.10.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/01768

A₁

(22) 国際出願日

1999年4月2日(02.04.99)

(30) 優先権データ

特願平10/91850

1998年4月3日(03.04.98)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について)

中外製薬株式会社

(CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA)[JP/JP]

〒115-8543 東京都北区浮間5丁目5番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ)

佐藤 功(SATO, Koh)[JP/JP]

安達秀樹(ADACHI, Hideki)[JP/JP]

藪田尚弘(YABUTA, Naohiro)[JP/JP]

〒412-8513 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地

中外製薬株式会社内 Sizuoka, (JP)

(74) 代理人

石田 敬, 外(ISHIDA, Takashi et al.)

〒105-8423 東京都港区虎ノ門三丁目5番1号

虎ノ門37森ビル 青和特許法律事務所 Tokyo, (JP)

AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG,

CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), ユーラシア特許

(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

添付公開書類

国際調査報告書

HUMANIZED ANTIBODY AGAINST HUMAN TISSUE FACTOR (TF) AND PROCESS FOR CONSTRUCTING (54)Title: HUMANIZED ANTIBODY

ヒト組織因子(TF)に対するヒト型化抗体およびヒト型化抗体の作製方法 (54)発明の名称

A humanized antibody against tissue factor (TF) which comprises: A. a humanized H chain containing (1) an H chain V region containing the H chain CDR of a mouse monoclonal antibody against TF and the H chain FR of a human antibody, and (2) the H chain C (57) Abstract region of a human antibody; and B. a humanized L chain containing (1) an L chain V region containing the L chain CDR of a mouse monoclonal antibody against TF and the L chain FR of a human antibody, and (2) the L chain C region of a human antibody. The mouse monoclonal antibody CDR is grafted into the human antibody to construct the humanized V region. Next, the FR thereof is replaced by the corresponding FR of another human antibody with a high homology, thus detecting a highly active humanized antibody.

BEST AVAILABLE COPY

¥:¥

A. (1)組織因子(TF)に対するマウスモノクローナル抗体のH鎖CDRとヒト抗体のH鎖FRとを含んで成るH鎖V領域、及び(2)ヒト抗体H鎖C領域、を含んで成るヒト型化H鎖;並びにB. (1)TFに対するマウスモノクローナル抗体のL鎖CDRとヒト抗体のL鎖FRとを含んで成るL鎖V領域、及び(2)ヒト抗体し鎖C領域、を含んで成るヒト型化L鎖;を含んで成る、TFに対するヒト型化抗体。

ヒト抗体にマウスモノクローナル抗体のCDRをグラフトすることによりヒト型化V領域を作製した後、そのFRを相同性の高い他のヒト抗体の対応するFRで置換することにより活性の高いヒト型化抗体を探索する。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報) アラブ首長 アラバニア オーストリア オーストリアア オーストリットア オーストインへ アンルバニアド ボルニアドス ベルギー・ファソ ベルギリア ベルガン ドミニカ ドストニア スペンランド フランス ガポン カセリスリート サントテ・ファイン リントランカ リントランカ リントランカ リントク・ロート リントク・ロート ラ・ロー ガンカ リントク・ロー ゴステント ファル コー ゴスアル ロー ゴスアル ファンママママママママママママ スーダン スウェーデン シンガゲール スロヴィース GGGGGGGGHHLLLILISTPE CBEFG-LKSTUVAC MCD MK ペプラウン カヤコスコカロ サーフンジルグラナタアゴストルーク フローグ・ボーク フローグ・ボントルーグ フローグボントルーク アールルルーグ アールルーグ アールルーグ アールルーグ アールルーグ アールルーグ アールルーグ アール・アールーグ アールーグ アールーク アールーグ ŠZ ギニア・ビサオ ŤM TR TT トルクメニスタン ドルシスニスタン トルリニダッド・トバゴ ウクライナ ウガンダ 中国グラスタ・リカ MXELOZLTO NNN PPR マキア・リッキア ディー マック・バスコー マッツ マッツマーク オランタ フールウェー ユーコースフェ/ 南アフリカ共和国 ジンパプエ ポルトガル

,)

Ą

細 明

ヒト組織因子(TF)に対するヒト型化抗体およびヒト型化抗体の 作製方法

発明の分野

本発明は、ヒト組織因子(TF)に対するマウスモノクローナル 抗体の可変領域(V領域)とヒト抗体の定常領域(C領域)とから なるヒト/マウスキメラ抗体、ヒトTFに対するマウスモノクロー ナル抗体の軽鎖(L鎖)V領域及び重鎖(H鎖)V領域の相捕性決 定領域(CDR)がヒト抗体に移植されているヒト型化(huma nized)抗体、該抗体のL鎖及びH鎖、並びに該抗体のL鎖又 はH鎖を構成するV領域の断片に関する。本発明はさらに、ヒトT Fに対するヒト型化抗体の作製方法に関する。

本発明はさらに、上記の抗体、特にそのV領域の断片をコードす るDNA、及びV領域を含むL鎖又はH鎖をコードするDNAに関 する。本発明はさらに、該DNAを含む組換えベクター、及び該ベ クターにより形質転換された宿主に関する。

本発明はさらに、ヒトTFに対するキメラ抗体及びヒト型化抗体 の製造方法に関する。本発明はさらに、ヒトTFに対するヒト型化 抗体を有効成分として含む医薬組成物及び播種性血管内疑固症候群 (DIC) 治療薬に関する。

組織因子(TF)は、細胞表面に発現される疑固第VII因子受 背景技術 容体であり、凝固第VII因子との複合体形成を通じて、凝固第I X因子およびX因子の活性化に不可欠な役割を担っており、血液凝

₹.

固反応の実質的な開始因子と位置づけられている。

TFは血管を構成する線維芽細胞や平滑筋細胞などに発現されており、血管損傷の際に凝固系を活性化して止血機能を果たすことが知られている。

DICは、血管内での凝固系の活性化によって全身の主として細小血管内に血栓が多発する疾患である。血小板や凝固因子が消費されて低下することにより、血栓とは逆の現象である出血を生じることも少なくない。また多発した微小血栓により重要臓器の微小循環不全をきたし、一旦発症すると不可逆的な機能障害を残すことも多く、DICの予後が不良となるため、重要な疾患と認識されている

厚生省特定疾患血液凝固異常症調査研究班平成2年度および4年度の研究報告書から推定される基礎疾患の割合は、造血器悪性腫瘍が約30%、固形癌約20%、感染症約15%、産科的疾患約10%、肝疾患6%、ショック5%、心血管系疾患3%である。またDICの発症頻度は白血病が約15%、悪性リンパ種が6~7%と高く、固形癌では3%程度である。

これら種々の疾患に合併してDICは発症するが、その原因物質は共通であり、それがTFである。すなわち、急性白血病や悪性リンパ腫、固形癌においては腫瘍細胞のTFの生成・発現の異常亢進、感染症(特にグラム陰性菌性敗血症)においては単球・血管内皮細胞におけるTF産生・発現の亢進、劇症肝炎では壊死した肝組織からのTFの血中への流入、大動脈瘤・心臓瘤・巨大血管腫では血管内面でのTF形成、また産科的疾患(羊水栓塞・常位胎盤早期剝離)や手術・外傷・火傷においてもTFの血中への流入がDICの発症機序と考えられている。

原疾患(基礎疾患)の治療が第一であるが、実際にはこれが容易

1,

現状のDIC治療法としては、抗凝固療法と補充療法が行われて ではない。 いる。抗凝固療法の中心となっているのはヘパリン製剤(未分画へ パリン、低分子へパリン)であり、合成蛋白分解酵素阻害剤(メシ ル酸ガベキサート、メシル酸ナファモスタット)や濃縮血漿製剤(アンチトロンビンIII、活性化プロテインC製剤)も用いられてい る。補充療法としては濃縮血小板血漿や新鮮凍結血漿(フィブリン の補給)、洗浄赤血球等がある。

しかし現状の治療薬では、有効性や副作用の面で十分に満足でき るものはなく、DICからの完全離脱が出来ない場合がほとんどで あることより、治療効果が高く副作用の少ない薬剤の使用が期待さ

一方、新しいDIC治療の試みとしては、トロンボモジュリン製 れている。 剤やヒルジン、抗PAF剤がある。TFPI (Tissue Factor Pathway Inhibitor)や、FXa選択的阻害剤が経口投与可能な抗凝固・抗血 栓剤として注目を集めている。また、TFの活性を中和するものと して、WO88/07543には、マウス抗ヒトTFモノクローナ ル抗体が、WO96/40921には、ヒト型化抗ヒトTF抗体と して開示されている。

マウス抗ヒトTFモノクローナル抗体は、DICに於いて主薬効 - に伴う出血傾向などを示さない安全で有効な治療薬となることが期 待できる。しかしながら、マウスのモノクローナル抗体はヒトにお いて高度に免疫原性(「抗原性」という場合もある)を有し、この ため、ヒトにおけるマウスモノクローナル抗体の医学療法的価値は 制限されている。例えば、マウス抗体をヒトに投与すると異物とし て代謝されうるので、ヒトにおけるマウス抗体の半減期は比較的短 く、期待された効果を充分に発揮できない。さらに、投与したマウ WO 99/51743

ス 持 (ナ) エ *** : PCT/JP99/01768

ス抗体に対して発生するヒト抗マウス抗体(HAMA)は、血清病 又は他のアレルギー反応など、患者にとって不都合で危険な免疫応 答を惹起する。したがって、マウスモノクローナル抗体をヒトに頻 回投与することはできない。

これらの問題を解決するため、非ヒト由来の抗体、例えばマウス 由来のモノクローナル抗体の免疫原性を低減させる方法が開発され た。その一つが、抗体の可変領域(V領域)はもとのマウスモノク ローナル抗体に由来し、定常領域(C領域)は適当なヒト抗体に由 来するキメラ抗体を作製する方法である。

得られるキメラ抗体はもとのマウス抗体の可変領域を完全な形で含有するので、もとのマウス抗体と同一の特異性をもって抗原に結するアミノ酸配列の比率が実質的に滅少しており、それ故にもとのマウス抗体に比べて免疫原性が低いと予想されるが、それでもなおマウス可変領域に対する免疫応答が生ずる可能性がある(LoBuglio A., F. らProc. Natl. Acad. Sci. USA, 86, 4220-4224, 1989)。

マウス抗体の免疫原性を低減させるための第二の方法は一層複雑であるが、しかしマウス抗体の潜在的な免疫原性をさらに大幅に低下させることが期待される。この方法においては、マウス抗体の可変領域から相補性決定領域(complementarity determining region;可変領域を作製する。ただし、必要によっては、再構成ヒト可変領域を作製する。ただし、必要によっては、再構成ヒト可変のCDRの構造をより一層もとのマウス抗体の構造に近づけるために、CDRを支持しているフレームワーク領域(FR)の一部のめに、CDRを支持しているフレームワーク領域(FR)の一部のめに、CDRを支持しているフレームワーク領域に手に近づけるのと、これらのヒト型化された再構成ヒト可変領域をする。次に、これらのヒト型化された再構成とトー型化抗体のヒトでに対域に連結する。最終的に再構成されたヒト型化抗体のヒトでは対しているがある。次に、これらのヒト型化された日本では対域を

ト以外のアミノ酸配列に由来する部分は、CDR及び極く一部のFRのみである。CDRは超可変アミノ酸配列により構成されており、これらは種特異的配列を示さない。

ヒト型化抗体については、さらに、Riechmann, L.らNature, 33
2、323-327、1988; Verhoeye, M.らScience, 239、1534-1536、199
8; Kettleborough, C.A.ら Protein Engng., 4、773-783、1991; M
aeda, H., Human Antibodies and Hybridoma, 2、124-134、1991;
Gorman, S.D.ら Proc. Natl. Acad. Sci. USA、88、4181-4185、1991;
Tempest、P.R.、Bio/Technology、9、266-271、1991; Co、M.S.ら Proc. Natl. Acad. Sci. USA、88、2869-2873、1991; Cater、P.らProc. Natl. Acad. Sci. USA、89、4285-4289、1992; Co、M.S.らJ. Immu nol.、148、1149-1154、1992; 及びSato、K.、らCancer Res.、53、851-856、1993を参照のこと。

従来のヒト型化技術では、フレームワーク領域(FR)の一部にマウス抗体の可変領域からヒト可変領域に移植されたアミノ酸配列を含む。そのため、ヒトにおいて治療薬として投与した場合に、可変領域の一ないし数アミノ酸ではあるが、ヒトに存在しないアミノ酸配列を有する部位に対する抗体ができる危険性が存在する。この危険性を回避するために、第三のヒト型化技術を考案した。すなわち、三個のCDRの立体構造を保持するために必要な四個のFR(FR1~4)について、一つのFRを単位として、データベース上に存在するマウス抗体のFRと相同性の高いヒト抗体のFRを置換する方法である。この際、データベース上に存在するヒト抗体から数種類のFRを選択し、順次置換(shuffle)することにより活性の高いヒト型化抗体の作製を行う。

こうすることにより、可変領域の中でCDRを除くFRは、全てヒト抗体由来のアミノ酸配列を有するヒト型化抗体を作製すること

が出来る。このため、マウスCDRを担持するヒト型化抗体は、もはやヒトCDRを含有するヒト抗体より強い免疫原性を有しないはずである。

前記のごとく、ヒト型化抗体は療法目的のために有用であると予想されるが、ヒト型化抗体の製造方法において任意の抗体に普遍的に適用し得る画一的な方法は存在せず、特定の抗原に対して十分な結合活性、中和活性を示すヒト型化抗体を作製するためには種々の工夫が必要である(例えば、Sato, K. ら、Cancer Res., 53, 851-856, 1993を参照のこと)。

発明の開示

本発明は、ヒトTFに対するマウスモノクローナル抗体の可変領域(V領域)とヒト抗体の定常領域(C領域)とからなるヒト/マウスキメラ抗体、ヒトTFに対するマウスモノクローナル抗体の軽鎖(L鎖)V領域及び重鎖(H鎖)V領域の相捕性決定領域がヒト抗体に移植されているヒト型化(humanized) 抗体、該抗体のL鎖及びH鎖、並びに該抗体のL鎖又はH鎖を構成するV領域の断片を提供することを目的とする。本発明はさらに、ヒトTFに対するヒト型化抗体の作製方法を提供することを目的とする。

本発明はさらに、上記の抗体、特にそのV領域の断片をコードするDNA、及びV領域の断片を含むL鎖又はH鎖をコードするDNAを提供することを目的とする。本発明はさらに、該DNAを含む組換えベクター、及ぶ該ベクターにより形質転換された宿主を提供することを目的とする。本発明はさらに、ヒトTFに対するヒト型化抗体を有効成分として含む医薬組成物及び播種性血管内凝固症候群(DIC)治療薬を提供することを目的とする。

本発明者らは、上記課題に基づいて鋭意研究を行った結果、ヒト

TFに対するマウスモノクローナル抗体のヒトにおける免疫原性が 低減されている抗体を得ることに成功し、また、新しいヒト型化抗 体の作製方法を開発し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、ヒト抗体のH鎖C領域、及びヒトTFに対するマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域の断片を含むキメラH するマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域の断片を含むキメラH 鎖に関する。H鎖V領域としては、配列番号9で表されるアミノ酸 配列を含むものが挙げられ、C領域としてはCγ4領域のものが挙 げられる。

げられる。 さらに、本発明は、ヒト抗体のL鎖C領域、及びヒトTFに対するマウスモノクローナル抗体のL鎖V領域の断片を含むキメラL鎖るマウスモノクローナル抗体のL鎖V領域の断片を含むキメラL鎖に関する。L鎖V領域としては、配列番号15で表されるアミノ酸に関する。L鎖V領域としてはCκ領域のものが配列を含むものが挙げられ、L鎖C領域としてはCκ領域のものが挙げられる。

挙げられる。
さらに、本発明は、前記キメラH鎖及びキメラL鎖を含む、ヒト
てFに対するヒトマウスキメラモノクローナル抗体に関する。

さらに、本発明は、ヒト抗体のH鎖V領域のフレームワーク領域 (FR) 1~4、及びヒトTFに対するマウスモノクローナル抗体 のH鎖V領域の相補性決定領域 (CDR) 1~3を含む、ヒト型化 抗体のH鎖V領域の断片に関する。CDR1~3としては、それぞれ配列番号133~135で表されるアミノ酸配列を含むものが挙れ配列番号133~135で表されるアミノ酸配列を含むものが挙れ配列番号133~135で表されるアミノ酸配列を含むものが挙れ配列番号133~135で表されるアミノ酸配列を含むものが挙れる。ヒト抗体のH鎖V領域のFR1としては、マウス抗体のH鎖V領域FR2との相同性 られ、FR2としては、マウス抗体のH鎖V領域FR2との相同性が 40%以上のヒト抗体FR2が挙げられ、FR3としては、マウス抗体のH鎖V領域FR3との相同性が 40%以上のヒト抗体FR3が挙げられる。の相同性が 40%以上のヒト抗体FR4が挙げられる。

好ましくは、ヒト抗体のH鎖V領域のFR1としては、マウス抗体のH鎖V領域FR1との相同性が50%以上のヒト抗体FR1が同性が70%以上のヒト抗体FR2が挙げられ、FR2としては、マウス抗体のH鎖V領域FR2との相同性が65%以上のヒト抗体FR2が挙げられ、FR3が挙げられ、FR4としては、マウス抗体のH鎖V領域FR3との相同性が65%以上のヒト抗体FR4が挙げられる。具体な4との相同性が80%以上のヒト抗体FR4が挙げられる。具体が4との相同性が80%以上のヒト抗体FR4が挙げられる。具体が4としては、ヒト抗体のH鎖V領域のFR1としては、ヒト抗体L39130、ヒト抗体L39130、ドR3としては、ヒト抗体L39130、ヒト抗体Z34963、FR3としては、ヒト抗体L39130、ヒト抗体Z34963、ヒト抗体P01825、ヒト抗体M62723、ヒト抗体Z80226827、ヒト抗体U95239およびヒト抗体L03147が挙げられ、FR4としては、ヒト抗体L39130が挙げられ、FR4としては、ヒト抗体L39130が挙げられ、FR4としては、ヒト抗体L39130が挙げられ、FR4としては、ヒト抗体L39130が挙げられ、

好ましい例としては、ヒト抗体のH鎖V領域のFR1としては、ヒト抗体L39130が挙げられ、FR2としては、ヒト抗体L37では、ヒト抗体L34のと80844が挙げられ、FR3としない。ヒト抗体Z34963、ヒト抗体M62723およびヒト抗体 は、ヒト抗体Z34963、ヒト抗体M62723およびヒト抗体 上ト抗体L39130が挙げられる。さらに好ましい例としては、ヒト抗体のH鎖V領域のFR1としては、ヒト抗体L39130が挙げられ、FR2としては、ヒト抗体L39130が挙げられ、FR3としては、ヒト抗体 L39130が挙げられ、FR3としては、ヒト抗体 Cとト抗体L39130が挙げられ、FR3としては、ヒト抗体 Cとト抗体L39130が挙げられる。

さらに、本発明は、フレームワーク領域中の番号としてKaba

tの規定(Kabat, E.A.ら、US Dept. Health and Human Services, US Government Printing Offices, 1991) による。

さらに、本発明は、配列番号30、40、42、50、52、5 8、60、64、70、72、76、78、82、84で表される いずれかのアミノ酸配列を含む、ヒト型化抗体のH鎖V領域の断片 に関する。

さらに、本発明は、ヒト抗体のL鎖V領域のFR1~4、及びヒトTFに対するマウスモノクローナル抗体のL鎖V領域のCDR1~3を含む、ヒト型化抗体のL鎖V領域の断片に関する。CDR1~3としては、それぞれ配列番号136~138で表されるアミノ酸配列を含むものが挙げられる。ヒト抗体のL鎖V領域のFR1としては、マウス抗体のL鎖V領域FR1との相同性が40%以上のヒト抗体FR1が挙げられ、FR2としては、マウス抗体のL鎖V領域FR2との相同性が40%以上のヒト抗体FR2が挙げられ、FR3としては、マウス抗体のL鎖V領域FR3との相同性が40%以上のヒト抗体FR3が挙げられ、FR4としては、マウス抗体のL鎖V領域FR3との相同性が40%以上のヒト抗体FR4が挙げられる。

好ましくは、ヒト抗体のL鎖V領域のFR1としては、マウス抗体のL鎖V領域FR1との相同性が75%以上のヒト抗体FR1が挙げられ、FR2としては、マウス抗体のL鎖V領域FR2との相同性が80%以上のヒト抗体FR2が挙げられ、FR3としては、マウス抗体のL鎖V領域FR3との相同性が70%以上のヒト抗体FR3が挙げられ、FR4としては、マウス抗体のL鎖V領域FR4との相同性が80%以上のヒト抗体FR4が挙げられる。具体的な例としては、ヒト抗体のL鎖V領域のFR1としては、ヒト抗体

およびヒト抗体 X 9 3 6 2 5 が挙げられ、F R 3 としては、ヒト抗体 Z 3 7 3 3 2、ヒト抗体 S 6 8 6 9 9 および P 0 1 6 0 7 が挙げられ、F R 4 としてヒト抗体 Z 3 7 3 3 2 が挙げられる。さらに好ましい例としては、ヒト抗体のL鎖 V 領域の F R 1 としては、ヒト抗体 Z 3 7 3 3 2 が挙げられ、F R 2 としては、ヒト抗体 X 9 3 6 2 5 が挙げられ、F R 3 としては、ヒト抗体 S 6 8 6 9 9 が挙げられ、F R 4 としてヒト抗体 Z 3 7 3 3 2 が挙げられる。

さらに、本発明は、フレームワーク領域中の番号としてKabatの規定(Kabat, E.A.ら、US Dept. Health and Human Services, US Government Printing Offices, 1991)による。

さらに、本発明は、配列番号93、99、101、107又は1 09で表されるアミノ酸配列を含む、ヒト型化抗体のL鎖V領域の 断片に関する。

さらに、本発明は、前記ヒト型化抗体のH鎖V領域の断片及びヒト抗体のH鎖C領域の断片を含む、ヒトTFに対するヒト型化抗体のH鎖に関する。ここで、C領域としてはC γ 4 領域、ヒト抗体由来のFR1~4としては、それぞれヒト抗体L39130(FR1)、ヒト抗体L39130(FR2)、ヒト抗体Z34963(FR3)またはヒト抗体U95239(FR3)、ヒト抗体L39130(FR4)由来のもの、そしてCDR1~3としてはそれぞれ配列番号133~135で表されるアミノ酸配列を含むものが挙げられる。

さらに、本発明は、前記ヒト型化抗体のL鎖V領域の断片及びヒト抗体のL鎖C領域の断片を含む、ヒトTFに対するヒト型化抗体のL鎖に関する。ここで、C領域としてはC κ 領域、ヒト抗体由来のFR1~4としては、それぞれヒト抗体Z37332(FR1)、ヒト抗体X93625(FR2)、ヒト抗体S68699(FR

3)、ヒト抗体 Z 3 7 3 3 2 (F R 4) 由来のもの、そして C D R 1 ~ 3 としてはそれぞれ配列番号 1 3 6 ~ 1 3 8 で表されるアミノ酸配列を含むものが挙げられる。

さらに、本発明は、前記ヒト型化抗体のL鎖及びH鎖を含む、ヒトTFに対するヒト型化抗体に関する。

さらに、本発明は、ヒトTFに対するヒト型化抗体の作製方法に関する。ヒト型化の作製方法とは、H鎖またはL鎖の抗原認識部位であるCDR1~3の構造を支えるFR1~4の選択方法に関する。すなわち、各FRを一つの単位として、マウス抗体由来のFRと相同性の高いヒト抗体のFRを複数選択し、そのFRを順次置換(shuffle)して所望の活性を有するヒト型化抗体の作製方法に関する。

さらに詳しくは、本発明のヒト型化抗体の製造方法の一例においては、非ヒト由来の相補性決定領域(CDR)及び天然ヒト抗体由来のフレームワーク領域(FR)を有する免疫原性を低減させた天然ヒト型化抗体の製造方法において、

- (1)目的とする抗原に対して反応性の非ヒトモノクローナル抗体を用意し、
- (2) 前記(1)のモノクローナル抗体中のFRのアミノ酸配列に対して高い相同性を有するヒト抗体を複数用意し、
- (3) 前記(2) における1種類のヒト抗体の4個のFRを前記(1) の非ヒトモノクローナル抗体の対応するFRにより置換して第一のヒト型化抗体を作製し、
- (4) 前記(3) において作製したヒト型化抗体の抗原への結合 性又は抗原の生物活性を中和する能力を測定し、
- (5)前記(3)において作製したヒト型化抗体中の1~3個の FRを、(2)で用意したヒト抗体の内、(3)で使用したものと

は異なるヒト抗体の対応するFRにより置換して第二のヒト型化抗体を作製し、

- (6)前記(5)で作製した第二のヒト型化抗体と前記(3)で得た第一のヒト型化抗体とを、抗原に対する結合性、又は抗原の生物活性を中和する能力について比較し、好都合な活性を示すヒト型化抗体を選択し、
- (7)前記(6)で選択されたヒト型化抗体について、前記(3)~(6)の段階を実施し、そして
- (8)前記(1)における非ヒトモノクローナル抗体と同等の活性を有するヒト型化抗体が得られるまで前記(3)~(6)の段階を反復する、

ことを特徴とする。

ヒトTFに対する中和活性をある程度有するヒト型化抗体が得られれば、そのH鎖及びL鎖のV領域の特定のFRに対してさらに相同性の検索を行い、さらに相同性の高いヒト抗体を選択することが出来る。ここで得られたヒト抗体を上記の工程(2)の複数のヒト抗体群に加えて、さらに工程(3)~(6)を反復し、所望の活性を有するヒト型化抗体を得ることが出来る。

さらに、本発明は、ヒトTFに対するマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域の断片又はL鎖V領域の断片をコードするDNAに関する。H鎖V領域の断片及びL鎖V領域の断片のアミノ酸配列及びDNAとしては、それぞれ配列番号9又は15で表される塩基配列を含むものが挙げられる。

さらに、本発明は、前記キメラH鎖又はキメラL鎖をコードするDNAに関する。該H鎖をコードするDNAとしては例えば配列番号9で表される塩基配列を含むものが挙げられ、該L鎖をコードするDNAとしては配列番号15で表される塩基配列を含むものが挙

げられる。

さらに、本発明は、前記ヒト型化抗体のH鎖V領域の断片又はL 鎖V領域の断片をコードするDNAに関する。H鎖V領域の断片を コードするDNAとしては配列番号29、39、41、49、51 、57、59、63、69、71、75、77、81又は83で表 されるいずれかの塩基配列を含むものが挙げられ、L鎖V領域の断 片をコードするDNAとしては配列番号92、98、100、10 6又は108で表される塩基配列を含むものが挙げられる。

さらに、本発明は、ヒト型化抗体のH鎖をコードするDNAに関 する。

さらに、本発明は、配列番号30、40、42、50、52、5 8、60、64、70、72、76、78、82又は84で表され るいずれかのアミノ酸配列をコードするDNAを含む、ヒト型化抗 体のH鎖DNAに関する。該DNAとしては、配列番号29、39 . 41, 49, 51, 57, 59, 63, 69, 71, 75, 77 、81又は83で表されるいずれかの塩基配列を含むものが挙げら れる。

さらに、本発明は、前記ヒト型化抗体のL鎖をコードするDNA に関する。

さらに、本発明は、配列番号93、99、101、107又は1 0 9 で表されるアミノ酸配列をコードする、ヒト型化抗体のL鎖 D NAである。該DNAとしては配列番号92、98、100、10 6 又は108で表される塩基配列を含むものが挙げられる。

さらに、本発明は、前記いずれかのDNAを含む組換えベクター に関する。

さらに、本発明は、前記組換えベクターにより形質転換された形 質転換体に関する。

さらに、本発明は、前記形質転換体を培養し、得られる培養物からヒトTFに対するキメラ抗体又はヒト型化抗体を採取することを特徴とするヒトTFに対するキメラ抗体又はヒト型化抗体の製造方法に関する。

さらに、本発明は、前記ヒト型化抗体を有効成分として含む医薬組成物又はDIC治療剤に関する。

図面の簡単な説明

図1は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化aバージョン/L鎖キメラ抗体、及びH鎖キメラ/L鎖ヒト型化aバージョン抗体の抗原結合活性を比較したグラフである。

図2は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化aバージョン/L鎖キメラ抗体、及びH鎖キメラ/L鎖ヒト型化aバージョン抗体の、ヒトTFに対する中和活性を比較したグラフである。

図3は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、及びH鎖ヒト型化aバージョン/L鎖ヒト型化aバージョン抗体の抗原結合活性を比較したグラフである。

図4は、抗一TF-マウスモノクローナル抗体ATR-5、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンa/L鎖ヒト型化バージョンa/L鎖ヒト型化バージョンa抗体の、ヒトTFに対する中和活性を比較したグラフである。

図5は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョン b/L鎖キメラ抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンb/L鎖ヒト型 化バージョンa抗体の抗原結合活性を比較したグラフである。

図 6 は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョン C/L鎖キメラ抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンd/L鎖キメラ 抗体の抗原結合活性を測定したグラフである。 図7は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンb/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンc/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンc/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンd/L鎖キメラ抗体の、ヒトTFに対する中和活性を比較したグラフである。

図8は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンb/L鎖ヒト型化バージョンa抗体の、ヒトTFに対する中和活性を比較したグラフである。

図9は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖キメラ/L鎖ヒト型 化バージョンb抗体、及びH鎖キメラ/L鎖ヒト型化バージョン c 抗体の抗原結合活性を比較したグラフである。

図10は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖キメラ/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、及びH鎖キメラ/L鎖ヒト型化バージョンc抗体の、ヒトTFに対する中和活性の比較を示すグラフである。

図11は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンb/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンc抗体の抗原結合活性を比較したグラフである。

図12は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンb/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンb/L鎖ヒト型化バージョンc抗体の、ヒトTFに対する中和活性を比較したグラフである。

図13は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンb/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンb抗体の抗原結合活性を比較したグラフである。

図14は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンb/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、及びH鎖ヒト型化バージョ

ンd/L鎖ヒト型化バージョンb抗体の、ヒトTFに対する中和活性を比較したグラフである。

図15は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンe/L鎖キメラ抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンe/L鎖ヒト型化バージョン b 抗体の抗原結合活性を比較したグラフである。

図16は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンe/L鎖キメラ抗体の、ヒトTFに対する中和活性を比較したグラフである。

図17は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンg/L鎖ヒト型化バージョンb抗体の抗原結合活性を比較したグラフである。

図18は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンg/L鎖ヒト型化バージョンb抗体の、ヒトTFに対する中和活性を比較したグラフである。

図19は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンb3/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、及びH鎖ヒト型化バージョン b 抗体の抗原結合活性を比較したグラフである。

図20は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンb3/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、及びH鎖ヒト型化バージョン d3/L鎖ヒト型化バージョンb抗体の、ヒトTFに対する中和活性を比較したグラフである。

図21は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンi/L鎖キメラ抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンj/L鎖キメラ抗体の抗原結合活性を比較したグラフである。

図22は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンi/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、及びH鎖ヒト型化バージョ

ンj/L鎖ヒト型化バージョンb抗体の抗原結合活性を比較したグラフである。

図23は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンi/L鎖キメラ抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンj/L鎖キメラ抗体の、ヒトTFに対する中和活性を比較したグラフである。

図24は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンb/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、H鎖ヒト型化バージョンi/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンj/L鎖ヒト型化バージョンb抗体の、ヒトTFに対する中和活性を比較したグラフである。

図25は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖キメラ/L鎖ヒト型化バージョンb1抗体、及びH鎖キメラ/L鎖ヒト型化バージョンb2抗体の抗原結合活性を比較したグラフである。

図26は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖キメラ/L鎖ヒト型化バージョンb1抗体、及びH鎖キメラ/L鎖ヒト型化バージョンb2抗体の、ヒトTFに対する中和活性を比較したグラフである

図27は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンb/L鎖ヒト型化バージョンb2抗体の抗原結合活性を比較したグラフである。

図28は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンi/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、H鎖ヒト型化バージョンb /L鎖ヒト型化バージョンb抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンb /L鎖ヒト型化バージョンb2抗体の、ヒトTFに対する中和活性 を比較したグラフである。

図29は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンi/L鎖ヒト型化バージョンbl抗体、及びH鎖ヒト型化バージ

ョンi/L鎖ヒト型化バージョンb2抗体の抗原結合活性を比較し たグラフである。

図30は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンi/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、H鎖ヒト型化バージョンi/L鎖ヒト型化バージョンb1抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンi/L鎖ヒト型化バージョンb2抗体の、ヒトTFに対する中和活性を比較したグラフである。

図31は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンb/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、H鎖ヒト型化バージョンi/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンi/L鎖ヒト型化バージョンb2抗体の抗原結合活性を比較したグラフである。

図32は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンb/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、H鎖ヒト型化バージョンi/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンi/L鎖ヒト型化バージョンb2抗体の、ヒトTFに対する中和活性(TFのファクターXa産生阻害活性)を比較したグラフである。

図33は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンb/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、H鎖ヒト型化バージョンi/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンi/L鎖ヒト型化バージョンb2抗体の、ヒトTFに対する中和活性(ファクターX結合阻害活性)を比較したグラフである。

図34は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンb/L鎖ヒト型化バージョンb 抗体、H鎖ヒト型化バージョンi/L鎖ヒト型化バージョンb 抗体、及びH鎖ヒト型化バージョンi/L鎖ヒト型化バージョンb 2 抗体の、ヒトTFに対する中和活性(TFの血漿凝固阻害活性)を比較したグラフである。

図35は、H鎖キメラ/L鎖キメラ抗体、H鎖ヒト型化バージョンb/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、H鎖ヒト型化バージョンi/L鎖ヒト型化バージョンb抗体、H鎖ヒト型化バージョンi/L鎖ヒト型化バージョンb2抗体の各種条件で処理したヒトTFへの反応性を比較した図である。

発明の実施の形態

以下、本発明を詳細に説明する。

1. ヒトTFに対するマウスモノクローナル抗体の作製

TFに対するマウスモノクローナル抗体は、抗原で免疫した動物から得られる抗体産生細胞と、ミエローマ細胞との細胞融合によりハイブリドーマを調製し、得られるハイブリドーマからTF活性を特異的に阻害する抗体を産生するクローンを選択することにより調製される。

すなわち、ヒト胎盤より精製したTFを抗原として免疫したマウスの脾細胞をミエローマ細胞と融合させてハイブリドーマを作製した。ハイブリドーマのスクリーニングは、抗体のTFとの結合能はTF高発現細胞株J82を用いたCell-ELISAで、TFに対する中和能は凝固第X因子(Factor X:FX)の活性化に対する阻害活性を指標にした測定系で行った。その結果、TF/VIIa複合体のFX活性化を強く阻害する抗体6種を産生するハイブリドーマの樹立に成功した。

(1) 抗原の調製

動物の免疫に用いるTFとしては、組換えDNA法又は化学合成により調製したTFのアミノ酸配列の一部のペプチド、又はヒト胎盤由来のTFなどが挙げられる。例えば、Itoらの方法(Ito T. ら J. Biochem. 114, 691-696, 1993)に準じて行い精製したヒト胎

盤由来のTFを抗原として用いることができる。

得られたヒトTFは、アジュバントと混合し抗原として用いる。 アジュバントとしては、フロイント完全アジュバント、フロイント の不完全アジュバント等が挙げられ、これらの何れのものを混合し てもよい。

(2) 免疫及び抗体産生細胞の採取

上記のようにして得られた抗原を非ヒト哺乳動物、例えばマウス、ラット、ウマ、サル、ウサギ、ヤギ、ヒツジなどの哺乳動物に投与する。免疫は、既存の方法であれば何れの方法をも用いることができるが、主として静脈内注射、皮下注射、腹腔内注射などにより行う。また、免疫の間隔は特に限定されず、数日から数週間間隔で、好ましくは 4 ~ 2 1 日間間隔で免疫する。

最終の免疫日から2~3日後に抗体産生細胞を採集する。抗体産生細胞としては、脾臓細胞、リンパ節細胞、末梢血細胞が挙げられるが、一般に脾臓細胞が用いられる。抗原の免疫量は1回にマウス1匹当たり、0.1~100μgが用いられる。

(3) 抗体価の測定

免疫した動物の免疫応答レベルを確認し、また、細胞融合処理後の細胞から目的とするハイブリドーマを選択するため、免疫した動物の血中抗体価、又は抗体産生細胞の培養上清中の抗体価を測定する。

抗体検出の方法としては、公知技術、例えばEIA(エンザイムイムノアッセイ)、RIA(ラジオイムノアッセイ)、ELISA(酵素連結イムノソルベントアッセイ)等が挙げられる。

(4)細胞融合

抗体産生細胞と融合させるミエローマ(骨髄腫)細胞として、マウス、ラット、ヒトなど種々の動物に由来し、当業者が一般に入手

可能な株化細胞を使用する。使用する細胞株としては、薬剤抵抗性を有し、未融合の状態では選択培地(例えばHAT培地)で生存できず、融合した状態でのみ生存できる性質を有するものが用いられる。一般的に8-アザグアニン耐性株が用いられ、この細胞株は、ヒポキサンチンーグアニンーホスホリボシルトランスフェラーゼをヒポキサンチン・アミノプテリン・チミジン(HAT)培物に生育できないものである。

ミエローマ細胞は、既に公知の種々の細胞株、例えば、P3 (P3x6 3Ag8.653)(J. Immunol., 123, 1548-1550, 1979), P3x63Ag8.1 (Cur rent Topics in Micro biology and Immunology, 81, 1-7, 1978), NS-1 (Kohler, G. and Milstein, C., Eur. J. Immunol. 6, 511-51 9, 1976), MPC-11 (Margulies, D. H. Cell, 8, 405-415, 1976), S P2/0 (Shulman, M. らNature, 276, 269-270, 1978), F0 (de St. G roth, S. F. ら J. Immunol. Methods, 35, 1-21, 1980), S194 (Trowbr ide, I. S., J. Exp. Med., 148, 313-323, 1978), R210 (GGalfre, G . ら Nature, 277, 131-133, 1979) 等が好適に使用される。

抗体産生細胞は、脾臓細胞、リンパ節細胞などから得られる。すなわち、前記各種動物から脾臓、リンパ節等を摘出又は採取し、これら組織を破砕する。得られる破砕物をPBS、DMEM、RPMI1640等の培地又は緩衝液に懸濁し、ステンレスメッシュ等で「1640等の培地又は緩衝液に懸濁し、ステンレスメッシュ等で濾過後、遠心分離を行うことにより目的とする抗体産生細胞を調製する。

次に、上記ミエローマ細胞と抗体産生細胞とを細胞融合させる。 細胞融合は、MEM、DMEM、RPMI1640培地などの動 物細胞培養用培地中で、ミエローマ細胞と抗体産生細胞とを、混合 比1:1~1:10で融合促進剤の存在下、30~37℃で1~1 5分間接触させることによって行われる。細胞融合を促進させるた

めには、平均分子量1,000~6,000のポリエチレングリコ ール、ポリビニルアルコール又はセンダイウイルスなどの融合促進 剤や融合ウイルスを使用することができる。また、電気刺激(例え ばエレクトロポレーション)を利用した市販の細胞融合装置を用い て抗体産生細胞とミエローマ細胞とを融合させることもできる。

(5)ハイブリドーマの選択及びクローニング

細胞融合処理後の細胞から目的とするハイブリドーマを選別する 。その方法として、選択培地における細胞の選択的増殖を利用する 方法等が挙げられる。すなわち、細胞懸濁液を適切な培地で希釈後 、マイクロタイタープレート上にまき、各ウェルに選択培地(HA T培地など)を加え、以後適当に選択培地を交換して培養を行う。 その結果、生育してくる細胞をハイブリドーマとして得ることがで

ハイブリドーマのスクリーニングは、限界希釈法、蛍光励起セル ソーター法等により行い、最終的にモノクローナル抗体産生ハイブ リドーマを取得する。

モノクローナル抗体を産生するハイブリドーマの選択は、種々の 測定系を組み合わせて行うことが出来る。例えば、 Cell-EL ISAのごとき抗原認識測定系やFactor Xa活性を指標と したTF中和活性測定系、血漿凝固阻害活性測定系のごとき中和活 性測定系を組み合わせて所望の活性を有するモノクローナル抗体産 生ハイブリドーマを取得する。このようにして、例えば、ATR-2、ATR-3、ATR-4、ATR-5、ATR-7およびAT R-8のごときモノクローナル抗体産生ハイブリドーマを取得する ことが出来る。

(6)モノクローナル抗体の採取

取得したハイブリドーマからモノクローナル抗体を採取する方法

としては、通常の細胞培養法や腹水形成法等が挙げられる。

細胞培養法においでは、ハイブリドーマを10~20%ウシ胎児 血清含有RPMI1640培地、DMEM培地、又は無血清培地等 の動物細胞培養培地中で、通常の培養条件 (例えば37℃, 5%C 〇2 濃度)で2~14日間培養し、その培養上清から抗体を取得す

腹水形成法においては、ミエローマ細胞由来の哺乳動物と同種の る。 動物の腹腔内にハイブリドーマを投与し、ハイブリドーマを大量に 増殖させる。そして、1~4週間後に腹水又は血清を採取する。

上記抗体の採取方法において、抗体の精製が必要とされる場合は 、硫安塩析法、イオン交換クロマトグラフィー、アフィニティーク ロマトグラフィーなどの公知の方法を適宜に選択して、又はこれら を組み合わせることにより精製する。

2. ヒトTFに対するマウスモノクローナル抗体のV領域をコード するDNAのクローニング

(i) m R N A の調製

ヒトTFに対するマウスモノクローナル抗体のH鎖およびL鎖V 領域をコードするDNAのクローニングを行うため、回収されたハ イブリドーマから公知の方法、例えばグアニジンー超遠心法(Chir gwin, J.M.ら、Biochemistry, (1979), 18, 5294-5299)、AGPC法(Chomczynski, Pら(1987), 162, 156-159) 等により全RNAを調製 し、mRNA Purification Kit (Pharmacia Biotech) に添付されたオ リゴ (dT) -セルロース スパンカラム等によりmRNAを調製 する。また、QuickPrep mRNA Purification Kit (Pharmacia Biote ch)を用いることにより、全RNAの抽出操作を経ずに、mRNA の調製を行うこともできる。

(ii) c D N A の調製及び増幅

上記(i)で得たmRNAから、逆転写酵素を用いてL鎖及びH鎖のV領域におけるcDNAをそれぞれ合成する。cDNAの合成は、OligoーdTプライマー又はL鎖C領域若しくはH鎖C領域とハイブリダイズする適当なプライマー(例えばキット添付のcDNA合成プライマー)を用いることが出来る。

CDNA合成反応は、前記mRNAとプライマーとを混合し、逆転写酵素の存在下で例えば52℃で30分の反応を行う。

c D N A の増幅は、L 鎖及びH 鎖ともに 5 '-Ampli FINDER RACE kit (CLONTECH社)を用いた 5 '-RACE 法(Frohman, M. A. らProc. N atl. Acad. USA 85, 8998~9002, 1988, Belyavsky, A. らNucleic Acids Res. 17, 2919~2932, 1989)に基づく P C R (ポリメラーゼ連鎖反応)にて行うことが出来る。すなわち、上記で合成した 2 本鎖 C D N A の両端に c D N A adapterを連結し、H 鎖 V 領域及びL 鎖 V 領域の断片をコードする D N A (以下、L 鎖 V 領域の断片をコードする D N A (以下、L 鎖 V 領域の断片をコードする D N A 」又は「L 鎖 V 領域をコードする D N A」と略記することもある(H 鎖 V 領域等についても同様))について P C R を行う。

日鎖 V 領域の D N A を増幅するためのプライマーとして、例えば 5' ー側プライマーにはキット添付の Adapter primer $1 \ge 3'$ ー側で $1 \ge 3'$ ー間で $1 \ge 3'$ ー間で $1 \ge 3'$ 一個で $1 \ge 3'$ 一に $1 \ge 3'$ 一個で $1 \ge 3'$ 一級で $1 \ge 3'$ の $1 \ge 3'$ の

イマー (例えば配列番号3で表される塩基配列を有するMKCプラ イマー)を用いることが出来る。

(i i i) DNAの精製及び塩基配列の決定

PCR産物について、公知手法に従ってアガロースゲル電気泳動 を行い、目的とするDNA断片を切り出した後、DNAの回収及び 精製を行い、ベクターDNAに連結する。

DNAの精製は、フェノール及びクロロホルムで抽出するか(J.S ambrook, et al. "Molecular Cloning", Cold Spring Harbor Labo ratory Press, 1989)、市販のキット(例えばGENECLEAN II; BIO1 01) を用いて行われる。DNA断片を保持するためのベクターDN Aには公知のもの(例えば pUC19、Bluescript等)を用いることが できる。

前記DNAと上記ベクターDNAとを、公知のライゲーションキ ット(宝酒造製)を用いて連結させ、組換えベクターを得る。次に 、得られる組換えベクターを大腸菌JM109コンピテントセル(ニッポンジーン)等に導入した後アンピシリン耐性コロニーを選抜 し、公知方法に基づいてベクターDNAを調製する(J. Sambrook, e t al. "Molecular Cloning", Cold Spring Harbor Laboratory Pre ss, 1989)。目的とするDNAの塩基配列は、上記ベクターDNA を制限酵素で消化した後、公知方法(例えばジデオキシ法)により 決定する(J.Sambrook, et al. "Molecular Cloning", Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989)。本発明では、自動塩基配列決 定装置 (DNA Sequencer 373A, Perkin-Elmer) を用いることができ る。

(iv) 相補性決定領域(CDR)

H鎖V領域及びL鎖V領域は、抗原結合部位を形成し、その全般 の構造は互いに類似性を有している。すなわち、それぞれ4つのフ

レームワーク領域(FR)部分が、3つの超可変領域、すなわち相補性決定領域(CDR)により連結されている。FRのアミノ酸配列は比較的よく保存されているが、一方、CDR領域のアミノ酸配列の変異性は極めて高い(Kabat, E. A. ら、「Sequence of Proteins of Immunological Interest」US Dept. Health and Human Services, 1983)。

前記 4 個のFRの多くの部分は、 β - シート構造をとり、その結果 3 個のCDRはループを形成する。CDRは、ある場合には β - シート構造の一部を形成することもある。従って、3 個のCDRはFRによって相互に立体的に非常に近い位置に保持され、そしてFRは対をなす領域の3 個のCDRと共に抗原結合部位を形成する。

このような事実に基づき、ヒトTFに対するマウスモノクローナル抗体の可変領域のアミノ酸配列をKabatらにより作成された抗体のアミノ酸配列のデータベース(「Sequence of Proteins of Immunological Interest」US Dept. Health and Human Services, 1983)にあてはめて、相同性を調べることによりCDR領域を見いだすことが出来る。

CDR領域の配列は、ヒト型化抗体を作製した際にヒトTFに対する結合活性及び中和活性が保持される範囲内であれば、挿入、置換又は欠失による改変体も本発明に含まれる。例えば、配列番号139-141, 143-14, 145-147及び149-150のV領域中の各CDR領域との相同性が $90\sim100$ %の配列であるものが挙げられる。好ましくは、相同性が $95\sim100$ %の配列であるものが挙げられる。好きらに好ましくは、相同性が $98\sim100$ %の配列であるものが挙げられる。挙げられる。

3. キメラ抗体の発現ベクターの作製

マウスモノクローナル抗体のマウスL鎖(以下、抗体のL鎖又は H鎖を表す場合は、マウスについては「マウスL鎖」、ヒト抗体の H鎖については「ヒトH鎖」のように略記することもある。)及び H鎖V領域をコードするDNA断片がクローニングされれば、これ らのマウスV領域をコードするDNAを、ヒト抗体定常領域をコー ドするDNAと連結して発現させることによってキメラ抗ヒトTF 抗体が得られる。

キメラ抗体を作製するための基本的な方法は、クローン化された C D N A に存在するマウスリーダー配列及び V 領域配列を、哺乳類 細胞の発現ベクター中にすでに存在するヒト抗体 C 領域をコードする配列に連結することを含んでなる。あるいは、クローン化された C D N A に存在するマウスリーダー配列及び V 領域配列をヒト抗体 C 領域をコードする配列に連結した後、哺乳類細胞発現ベクターに連結することを含んでなる。

ヒト抗体 C 領域の断片は、任意のヒト抗体の H 鎖 C 領域及びヒト 抗体の L 鎖 C 領域のものとすることができ、例えばヒト H 鎖のもの については C γ 1、 C γ 2、 C γ 3 又は C γ 4、 及び L 鎖のものに ついては C λ 又は C κ を各々挙げることができる。

キメラ抗体の製造のためには、エンハンサー/プロモーター系のごとき発現制御領域のもとでマウスH鎖V領域及びヒトH鎖C領域をコードするDNAを含む発現ベクター、並びにエンハンサー/プロモーター系のごとき発現制御領域による制御のもとでマウスL鎖V領域及びヒトL鎖C領域をコードするDNAを含む単一の発現ベクター(例えば、WO94/11523参照)を作製する。次に、この発現ベクターにより哺乳類細胞のごとき宿主細胞を同時形質転換し、そして形質転換された細胞をインービトロ又はインービボで培養してキメラ抗体を製造する(例えば、WO91/16928参

照)。単一の発現ベクターには、IgG1 κ型抗体発現ベクターN 5 K G 1 (V)及びIgG4 κ型抗体発現ベクターN 5 K G 4 Pを用いることができる。

(i) キメラ抗体 H 鎖の構築

キメラ抗体のH鎖発現ベクターは、マウスH鎖V領域をコードする CDNAを、ヒト抗体のH鎖C領域をコードするDNAを含む適当な発現ベクターに導入することにより得ることが出来る。H鎖C領域としては、例えば $C\gamma$ 1、 $C\gamma$ 2、 $C\gamma$ 3 又は $C\gamma$ 4 領域が挙げられる。

ここで、マウスH鎖V領域をコードするcDNAを発現ベクターに挿入するにあたり、PCR法により該cDNAに適当な塩基配列を導入することが出来る。例えば、該cDNAの5'一末端に適当な制限酵素の認識配列を有するように、そして転写効率をよくするため該cDNAの開始コドン直前にKozakコンセンサス配列(Kozak, M. et al., J. Mol. Biol., 196, 947-950, 1987)を有するように設計したPCRプライマー、及び、該cDNAの3'一末端に適当な制限酵素の認識配列を有するように設計したPCRプライマーを用いてPCRを行うことで、これら適当な塩基配列を発現ベクターに導入することができる。

こうして構築したマウスH鎖V領域をコードする c D N A を適当な制限酵素で処理した後、上記発現ベクターに挿入して、H鎖C領域(C γ 1 あるいは C γ 4)をコードする D N A を含むキメラH鎖発現ベクターを構築する。

(ii) キメラ抗体L鎖κ鎖をコードするcDNAを含む発現ベクターの構築

キメラ抗体のL鎖発現ベクターは、マウスL鎖V領域をコードする C D N A を、ヒト抗体のL鎖C領域をコードするD N A を含む適

当な発現ベクターに導入することにより得ることが出来る。L鎖 C 領域としては、例えば C κ、 C λ 領域が挙げられる。

マウスL鎖V領域をコードする c D N A を含む発現ベクターを構築するにあたり、 P C R 法により、該 c D N A に適当な塩基配列を導入することが出来る。例えば、該 c D N A の 5 '一末端に適当な制限酵素の認識配列を有するように、そして転写効率をよくするための K o z a k コンセンサス配列を有するように設計した P C R プライマー、 及び、 3 '一末端に適当な制限酵素の認識配列を有するように設計した P C R プライマーを用いて P C R を行うことで、これら適当な塩基配列を該 c D N A に導入する。

こうして構築したマウスL鎖V領域をコードする c D N A を適当な制限酵素で処理した後、上記発現ベクターに挿入して、L鎖C領域(C κ 領域)をコードする D N A を含むキメラL鎖発現ベクターを構築する。

4. ヒト型化抗体の作製

(1)ヒト抗体との相同性検索

マウスモノクローナル抗体のCDRがヒト抗体に移植されているヒト型化抗体を作製するためには、マウスモノクローナル抗体のFRとト抗体のFRとの間に高い相同性が存在することが望ましい。従って、マウス抗ヒトTFモノクローナル抗体のH鎖及びL鎖のV領域を、Data Bankを用いて構造が解明されているすべての既知抗体のV領域と比較する。また、同時にKabatらにより、抗体のFRの長さ、アミノ酸の相同性等によって分類されたヒト抗体のサブグループ(HSG: Human subgroup)(Kabat, E. A. ら、US Dep. Health and Human Services, US Government Printing Offices, 1991)との比較を行う。

ヒトH鎖V領域の場合は、KabatらによるHSG分類により

、HSGI~IIIに分類することが出来、例えば、マウス抗ヒトTFモノクローナル抗体ATR-5のH鎖V領域は、HSGIのコンセンサス配列と6.7.8%のホモロジーを有する。一方、ヒトL鎖 κ 鎖V領域は、KabatらによるHSG分類により、HSGI~IVに分類することが出来、例えば、マウス抗ヒトTFモノクローナル抗体ATR-5のL鎖 κ 鎖 V領域は、HSGIのコンセンサス配列と7.2.3%のホモロジーを有する。

従来の技術によりマウス抗体をヒト型化する場合には、必要によっては、ヒト型化V領域のCDRの構造をより一層もとのマウス抗体の構造に近づけるために、CDRを支持しているマウス抗体のV領域のFRの一部のアミノ酸配列をヒトV領域のFRに移植する場合がある。しかしながら、マウス抗体のV領域FRのどのアミノ酸をヒト抗体V領域のFRに移植すべきかについては、一定の法則がない。従って、CDRの構造を保持するために必須のアミノ酸を特定することは、多くの努力を必要とする。

また、FRの一部にマウス抗体のV領域からヒトV領域に移植されたアミノ酸配列に対するヒト抗体ができる危険性が存在する。本発明では、ヒト型化した抗体に於いてCDRを除く全てのアミノ酸配列をヒト抗体由来のアミノ酸配列とするために、CDRの立体構造を保持するために必要な四個のFR(FR1~4)について、一つのFRを単位として、データベース上に存在するマウス抗体のFRと相同性の高いヒト抗体のFRを検索した。以下に、モノクロートル抗体ATR-5のH鎖及びL鎖のV領域の各FRについて、データーベースと相同性検索した結果を示す。

<u>表 1</u>

RのNo アク	セッションNo	マウス抗体 H 鎖 V 領域の それぞれの FRとのホモロ ジー (%)	配列番号
		53.0	110
- 鎖FR1	L39130	92.9	111
H鎖FR2	L39130	71.4	112
	P01742		113
	280844	78.6	114
	L39130	62.5	115
	234963	71.9	116
	P01825	53.1	117
	M62723	68.8	
	280844	68.8	118
	L04345	65.6	119
		75.0	120
	\$78322	56.3	121
	726827	65.6	122
	U95239	65.6	123
	L03147	90.9	124
H鎖FR4	L39130	30. 0	

麦 2

FRONO	アクセッションNo	フウァサル	
		マウス抗体 L鎖 V 領域の それぞれのFRとのホモロ	配列番号
L鎖FRI	237332	(%)	_
L鎖FR2	237332	78. 3	125
L 鎖 FR3	\$65921	80.0	126
	X93625	80.0	127
	237332	80.0	128
	\$68699	71.9	129
	P01607	75. 0	130
鎖 FR4	Z37332	71.9	131
(2) + 1 ==	! 化抗体 V 奔上。	90. 0	132

(2)ヒト型化抗体 V 領域をコードする D N A の設計

ヒト型化抗体V領域をコードするDNAの設計における第一段階は、設計の基礎となるヒト抗体V領域の各FRを選択することである。また、FR shuffleにおいては、それぞれのFRにおいて、バラエティーの高いヒト抗体V領域FRを選択する必要がある。

本発明においては、モノクローナル抗体ATR-5に関しては、 H鎖については、マウス抗体H鎖V領域全体と各FRとのホモロジー検索の結果から、FR2については3種類、FR3については1 0種類のヒト抗体V領域FRを選択した。L鎖については、マウス 抗体L鎖V領域全体と各FRとのホモロジー検索の結果から、FR 2については3種類、FR3については3種類のヒト抗体V領域F Rを選択する事が出来る。

ヒト型化H鎖およびL鎖V領域ともに、第一のバージョン(バージョンa:ver.a)として、マウスモノクローナル抗体ATR

- 5のH鎖およびL鎖V領域とそれぞれホモロジーの高いヒト抗体 H鎖およびL鎖V領域L39130とZ37332を選択する事が 出来る。これらのヒト型化抗体を作製するに当たり、FR shuffleを 容易に行えるように各CDR内部及びFRの適当な部位に、適当な 制限酵素認識部位を設計する事が出来る。こうすることにより、い ずれかのFRのみを容易に入れ替えることが可能になる。

例えばヒト型化H鎖CDR1の制限酵素EcoT22Ⅰ認識部位 、CDR2の制限酵素Ba1I認識部位、CDR3の制限酵素Nc ο I 認識部位および F R 3 の制限酵素 X h o I 認識部位、例えばヒ ト型化L鎖CDR1の制限酵素AflII認識部位、CDR2の制 限酵素SpeⅠ認識部位、CDR3の制限酵素PstⅠ認識部位お よびFR3の制限酵素AccIII認識部位である。

このように設計したバージョンaを基にして、それぞれのFRに ついてFR shuffleを行い、所望の活性を有するヒト型化抗体を作製 する事が出来る。

(3)ヒト型化抗体 V 領域の断片の作製

本発明のヒト型化抗体は、該抗体のC領域、及びV領域のFRが ヒト抗体由来のものであり、V領域のCDRがマウス抗体由来のも のである。本発明のヒト型化抗体のV領域の断片は、鋳型となるヒ ト抗体のDNA断片が入手可能ならば、PCR法によるCDR-グ ラフティングと呼ばれる手法により作製することができる。「CD Rーグラフティング」とは、マウス由来のCDRをコードするDN A断片を作製し、これを鋳型となるヒト抗体のCDRと入れ換える 手法をいう。

また、鋳型となるヒト抗体のDNA断片が入手できない場合は、 データベースに登録されている塩基配列をDNA合成機で合成し、 PCR法によりヒト型化抗体 V領域を作製することができる。さら

に、アミノ酸配列のみデータベースに登録されている場合は、そのアミノ酸配列を基に、 Kabat, E.A. らの報告(US Dep. Health and Human Services, US Government Printing Offices, 1991) している抗体のコドン使用頻度に基づいて、全塩基配列を類推することができる。この塩基配列をDNA合成機で合成し、PCR法によりヒト型化抗体 V 領域の断片を作製することができる。

(i)ヒト型化H鎖V領域をコードするDNA及び発現ベクターの 構築

本発明では、ヒト型化抗体の鋳型とするヒト抗体のH鎖V領域をコードする遺伝子をデータベースから入手し、ヒト型化H鎖V領域をコードするDNAの全塩基配列をDNA合成機で合成し、PCRにより構築することが出来る。例えば、マウス抗ヒトTFモノクローナル抗体ATRー5のH鎖V領域と高い相同性(ホモロジー)を有するL39130をヒト型化H鎖V領域バージョン"a"として作製することが出来る。ヒト型化H鎖V領域バージョン"a"を作製するためには、例えば配列番号22~26に示す5本のプライマー及び配列番号27、28に示す2本の外部プライマーに分けて使用する。

CDR-グラフティングプライマーhR5Hv1S(配列番号22)、hR5Hv2S(配列番号23)及びhR5Hv4S(配列番号24)はセンスDNA配列を有し、そして<math>CDRグラフティングプライマーhR5Hv3A(配列番号25)及びhR5Hv5A(配列番号26)はアンチセンスDNA配列を有し、そしてそれぞれプライマーの両端に18-35bpの相補的配列を有する。hR5Hv1SはKozak の Zak コンセンサス配列(Kozak, M, Simple Simp

る。また外部プライマーhR5HvPrS(配列番号27)及びhR5HvPrA(配列番号28)はCDRグラフティングプライマーhR5Hv1S及びhR5Hv5Aとホモロジーを有する。

PCR法を用いて、5本のプライマーをアセンブリさせ完全長のcDNA合成し、さらに外部プライマーを加えDNAの増幅を行う。PCR法によるアセンブリとは、hR5Hv1S、hR5Hv2。hR5Hv4S、hR5Hv3A及びhR5Hv5AとがそのS、hR5Hv4S、hR5Hv3A及びhR5Hv5Aとがその相補的配列によりアニーリングし、完全長のヒト型化H鎖V領域のDNAが合成されることを指す。

ヒト抗体H鎖C領域は任意のヒトH鎖C領域であることができ、 例えばヒトH鎖Cγ1、Cγ2、Cγ3又はCγ4を挙げることが できる。

前記のようにして構築したヒト型化抗体日鎖V領域のDNAは、任意のヒト抗体日鎖C領域、例えばヒト日鎖C領域C71またはCイクのDNAと連結することができる。キメラ抗体日鎖の構築で述ったように、適当な制限酵素にて処理した後、エンハンサー/プロベたように、適当な制限酵素にて処理した後、エンハンサー/プロベカンに、適当な制限するとでヒト日鎖C領域をコードモーター系のごとき発現制御領域のもとでヒト日鎖C領域をコードするDNAと連結し、ヒト型化日鎖V領域及びヒト日鎖C領域のDNAを含む発現ベクターを作製する。

(i i) ヒト型化L鎖V領域をコードするDNA及び発現ベクター の構築 生刑

本発明では、H鎖V領域をコードするDNAの場合と同様、鋳型となるヒト抗体のL鎖V領域の遺伝子をデータベースから入手し、ヒト型化L鎖V領域をコードするDNAの全塩基配列をDNA合成ヒト型化L鎖V領域をコードすることが出来る。例えば、マウ機で合成し、PCR法により構築することが出来る。例えば、マウス抗ヒトTFモノクローナル抗体ATR-5のL鎖V領域と高い相ス抗ヒトTFモノクローナル抗体ATR-5のL鎖V領域に同性(ホモロジー)を有するZ37332をヒト型化L鎖V領域バ

ージョン"a"として作製することが出来る。

ヒト型化L鎖V領域バージョン "a"を作製するためには、CDRクラフティングプライマート5 L v 1 S (配列番号85)及びわ5 L v 4 S (配列番号86) はセンスDNA配列を、CDRグラフティングプライマート5 L v 2 A (配列番号87)、ト5 L v 3 A (配列番号88)及びト5 L v 5 A (配列番号89)はアンチセクスDNA配列を有し、各プライマーの両端に20bpの相補的配列を有する。プライマート5 L v 1 S は、K o z a k コンセンサス配列(Kozak, M, ら、J. Mol. Biol. 196, 947-950, 1987)および制限酵素BglII認識部位を有するように設計する。また、外部別限酵素SplI認識部位を有するように設計する。また、外部プライマート5 L v S (配列番号90)及びト5 L v A (配列番号91)はCDRグラフティングプライマート5 L v 1 S 及びト5 L v 5 A とホモロジーを有する。

ヒト型化H鎖V領域と同様に、PCR法を用いて、5本のプライマーをアセンブリさせ完全長のcDNA合成し、さらに外部プライマーを加えDNAの増幅を行うことが出来る。

ヒト抗体L鎖C領域は任意のヒトL鎖C領域であることができ、 例えばヒトL鎖CλやCκを挙げることができる。

前記のようにして構築したヒト型化抗体上鎖 V 領域の D N A は、任意のヒト抗体 L 鎖 C 領域、例えばヒト L 鎖 C κ や C λ 領域のものと連結することができる。適当な制限酵素で処理した後、エンハンサー/プロモーター系のごとき発現制御領域のもとでヒト L 鎖 κ 鎖 C 領域をコードする D N A と連結し、ヒト型化 L 鎖 V 領域及びヒト L 鎖 κ 鎖 C 領域をコードする D N A を含む発現ベクターを作製する

前記のようにして、ヒト型化抗体のV領域断片が作製されても、

該V領域断片が抗体としての活性(抗原に対する結合活性、中和活 性等)を有するか否かは必ずしも明らかではない。そのため、ヒト 型化H鎖との組み合わせによりCOS-7のごとき動物細胞で発現 させ、活性の有無を検討する必要がある。

(i i i) ヒト型化抗体のH鎖及びL鎖V領域のFR shuffle

本発明者は、作製したヒト型化H鎖及びL鎖V領域を含むヒト型 化抗体をCOS-7のごとき動物細胞で一過性に発現させ、抗原結 合活性及び中和活性について検討した結果、抗原結合活性及び中和 活性を有するものの、キメラ抗体と比較して十分でないことがこと が判明した。

本発明者は、ヒト型化H鎖及びL鎖V領域の各FRを順次 shuff leすることにより、この問題を解決する事が出来る。FRの shuff leに用いるヒト抗体は、既存のデータベースより選択する事が出来 る。選択したヒト抗体のFRは、データベースで明らかになってい る塩基配列を基に、DNA合成機により合成することが出来る。こ の際、前記のように、CDRもしくはFRに設計した制限酵素認識 配列を付加することにより、上記で作製したヒト型化抗体のH鎖及 びL鎖V領域のFRと、容易に shuffleすることが出来る。このよ うにして作製したヒト型化抗体の活性を調べることにより、所望す る抗原結合活性並びに中和活性を有するヒト型化抗体を得ることが

例えば、ヒト型化抗体V領域H鎖FR3をヒト抗体234963(GenBa 出来る。 nk, Borretzen M. S., Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A., 91, 12917-12 921, 1994)由来のFR3に shuffleする事が出来る。

FRーシャッフリングプライマーF3RFFS (配列番号35) およびF3RFBS (配列番号36) はセンスDNA配列を有し、 F3RFFA(配列番号37) およびF3RFBA(配列番号38

)はアンチセンスDNA配列を有する。FR-シャッフリングプライマーF3RFFS、F3RFBS、F3RFFA、F3RFBAはDNA合成機で合成することが出来る。

F3RFFSとF3RFFA、F3RFBSとF3RFBAをアニールさせ、それぞれBalIおよびXhol、NcolおよびXholで消化した。これらをBalIおよびNcolで消化することにより調製したプラスミドhATR5Hva/CVIDEC(Bully)に導入し、塩基配列を確認することにより正しい配列を有するプラスミドを得ることが出来る。このようにして得い配列を有するプラスミドを得ることが出来る。このようにして得いれたヒト型化抗体H鎖を含むプラスミドをhATR5Hvb/CVIDECに含まれるヒト型化H鎖をバージョン"b"とする。その塩基配列および対応するアミノ酸配列を配列番号39に示し、バージョン"b"のアミノ酸配列を配列番号39に示し、バージョン"b"のアミノ酸配列を配列番号40に示す。

同様にして、データベースから選択した他のヒト抗体V領域H鎖およびL鎖由来のFRについても、ヒト型化抗体V領域H鎖及びL鎖のFRと shuffleすることが出来る。

ヒト型化抗体のH鎖V領域及びL鎖V領域のFRを shuffleするためのさらに好ましいヒト抗体を選択するためには、以下のようにして行うことが出来る。すなわち、ヒト型化抗体H鎖バージョン"b"とキメラ抗体L鎖の組み合わせでは、キメラ抗体あるいはマウス抗体と同等の中和活性を有する。しかしながら、ヒト型化抗体H鎖バージョン"b"とヒト型化抗体L鎖バージョン"a"との組み合わせでは、キメラ抗体あるいはマウス抗体より中和活性が低下している。

このような場合に、FRをshuffleするため候補とするヒト抗体を選択するためには、例えば、ヒト型化抗体H鎖バージョン

"b"のFR3(アクセッションNo. Z34963:配列番号115)に対する相同性検索を行い、この配列と相同性の高いヒト抗体5)に対することが出来る。例えば、このようにして選択したヒト抗を選択することが出来る。例えば、このようにして選択したヒト抗体H鎖V領域FR3では、U95239(配列番号122)やL03147(配列番号123)が挙げられる。

このようにして作製したヒト型化抗体V領域H鎖のアミノ酸配列を表3及び表4に示し、そしてヒト型化抗体V領域L鎖のアミノ酸配列を表5に示す。

下R2 CDR2 4 5 6 67890123456789 012A3456789012345 WVKQRPGQGLEWIG GNDPANGHSMYDPKFQG R-AM
表3 FRI CDRI FR2 3 4 345678901234567890 12345 67890123456789 QLLESGAVLARPGTSVKISCKASGFNIK DYVMH WVKQRPGQCLEWIG
L39130(a) 234963(b) M30885(c) M62723(d) 280844(e) L04345(f) S78322(g) 226827(h) U95239(i) L03147(j) P01742(b1) P01742(d1) Z80844(b3) Z80844(d3)

<u>表 5</u> 上鎖V領域のアミノ酸配列

				- 194-5	めりミノ酸	配列		
			FR1		CDR1		FR2	0n=-
			1	2	3			CDR2
		12345678	390123456°	7890199	4505000		4	5
2373320	(a)	DIQMTQSP	201242122	\D\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	45678901234	4 567	4 890123456789	0123456
S68699(b)				WASANTKEELS	WYQ	890123456789 QKPGKAPKLLIY	YATSLAD
P01607(c)					_		
S65921(E	1)							
						-F	ST	
(3	۷,						ST ES	
							-ES	
			FR3					
	_	6	7		CD	R3	FR4	
	7890199	1901994505	•	8	9		10	
237332(a)	ĊΨ	DODDOO	890123456	37890123	3 45678 9012 3	34567	10 8901234567	
			10110	օ ւնԻԲՈՒ	ATYYC LOUCD	001-	_	
S68699(b)			Y			OL I I	FGGGTKVEIK	
P01607(c)			V	_				
S65921(b1)			. V					
S65921(b1) X93625(b2) 前記のよ			-V					
前記のよ	うに	こして楪虫	カーーー		 :抗体日鎖 7			•
_ 29		- (145	ドしたと	卜型化	抗体日銷石	17 7 F	Υ Α.Ι.	

前記のようにして構築したヒト型化抗体H鎖及びL鎖V領域各バージョンは、任意のヒト抗体H鎖C領域およびL鎖C領域、例えばそれぞれヒトH鎖C74およびヒトL鎖C κ領域のDNAと連結することができる。適当な制限酵素で処理した後、エンハンサー/プロモーター系のごとき発現制御領域のもとでヒトH鎖C74およびヒトL鎖C κ領域をコードするDNAと連結し、ヒト型化H鎖及びL鎖V領域各バージョンをコードするDNAと、それぞれヒトH鎖C74及びヒトL鎖C κ領域をコードするDNAとを含む発現ベク

ターを作製する。

また、前記のようにして構築したヒト型化抗体H鎖V領域及びヒ トH鎖C領域をコードするDNAと、ヒト型化L鎖V領域及びヒト L鎖C領域をコードするDNAとを、単一の発現ベクター(例えば 、WO94/11523参照)に導入し、そして該ベクターを用い て宿主細胞を形質転換し、次にこの形質転換された宿主をインービ ボ又はインービトロで培養して目的とするヒト型化抗体を生産させ ることができる。

5. キメラ抗体及びヒト型化抗体の製造

キメラ抗体又はヒト型化抗体を製造するためには、H鎖V領域及 びH鎖C領域をコードするDNA、並びにL鎖V領域及びL鎖C領 域をコードするDNAを単一ベクターに連結し、適当な宿主細胞を 形質転換し、抗体を産生させることができる。すなわち、キメラ抗 体の発現には、エンハンサー/プロモーター系のごとき発現制御領 域による制御のもとで、クローニングされたcDNAに存在するマ ウスリーダー配列並びにマウスH鎖V領域及びヒトH鎖C領域をコ ードするDNAと、マウスリーダー配列並びにマウスL鎖V領域及 びヒトL鎖C領域をコードするDNAとを単一の発現ベクター(例 えば、WO94/11523参照)に導入する。

ヒト型化抗体の発現には、エンハンサー/プロモーター系のごと き発現制御領域による制御のもとで、ヒト型化H鎖V領域及びヒト H鎖C領域をコードするDNAと、ヒト型化L鎖V領域及びヒトL 鎖C領域をコードするDNAとを単一の発現ベクター(例えば、W ○94/11523参照)に導入する。そして、これらのベクター を用いて宿主細胞を形質転換し、次にこの形質転換された宿主をイ ンービボ又はインービトロで培養して目的とするキメラ抗体又はヒ ト型化抗体を生産させる。

また、H鎖V領域およびL鎖V領域を含むそれぞれ2種類の発現ベクターを作製することが出来る。すなわち、キメラ抗体については、エンハンサー/プロモーター系のごとき発現制御領域によるDN Aを含む発現ベクター、並びにエンハンサー/プロモーター系域をコードするDN Aを含む発現ベクターを作製し、ヒト型化抗体については、エンハンサー/プロモーター系のごとき発現制御領域のもとでとりででといては、エンハンサー/プロモーター系のごとき発現制御領域をコードサークのでとき発現制御領域をコードサークのごとき発現制御領域のもとでヒト型化L鎖V領域及びヒトL鎖V領域及びヒトL鎖V領域及びヒトL鎖V領域をコードするDN Aを含む発現ベクターを作製する。

あるいはまた、キメラ抗体については、エンハンサー/プロモーター系のごとき発現制御領域による制御のもとで、マウスH鎖V領域及びヒトH鎖C領域をコードするDNA、並びにマウスL鎖V領域及びヒトL鎖C領域をコードするDNAを含んで成る発現ベクターを作製し、ヒト型化抗体については、エンハンサー/プロモーター系のごとき発現制御領域による制御のもとで、ヒト型化H鎖V領域及びヒトH鎖C領域をコードするDNA、並びにヒト型化L鎖V領域及びヒトL鎖C領域をコードするDNAを含んで成る発現ベクターを作製する。

次に、これらの発現ベクターにより哺乳類細胞のごとき宿主細胞を同時形質転換し、そして形質転換された細胞をインービトロ又はインービボで培養してキメラ抗体又はヒト型化抗体を製造する(例えば、WO91/16928参照)。

以上のようにして目的とするキメラ抗体又はヒト型化抗体をコードする遺伝子で形質転換した形質転換体を培養し、産生したキメラ

抗体又はヒト型化抗体は、細胞内又は細胞外から分離し均一にまで 精製することができる。

本発明の目的蛋白質であるキメラ抗体又はヒト型化抗体の分離・精製を、プロテインAアガロースカラムを用いて行うことができる。また、その他に、通常の蛋白質で用いられる分離・精製方法を使用すればよく、何ら限定されるものではない。例えば各種クロマトガラフィー、限外濾過、塩析、透析等を適宜選択、組合せれば、キグラフィー、限外濾過、塩析、透析等を適宜選択、組合せれば、キメラ抗体又はヒト型化抗体は分離・精製することができる。

ヒトTFに対する本発明のキメラ抗体又はヒト型化抗体を製造するために、任意の発現系を使用することができる。例えば、真核細胞を用いる場合は動物細胞(例えば樹立された哺乳類細胞系)、真糸状菌細胞又は酵母細胞などが挙げられ、原核細胞を用いる場合は糸状菌細胞(例えば大腸菌細胞等)などを使用することができる。好細菌細胞(例えば大腸菌細胞等)などを使用することができる。好ましくは、本発明のキメラ抗体又はヒト型化抗体は哺乳類細胞、例まばCOS細胞又はCHO細胞中で発現される。

これらの場合、哺乳類細胞での発現のために有用な常用のプロモーターを用いることができる。例えば、ヒト・サイトメガロウィルス前期 (human cytomegalovirus immediate early; HCMV) プロモース 使用するのが好ましい。HCMVプロモーターを含有する発ターを使用するのが好ましい。HCMV プロモーターを含有する発現ベクターの例には、HCMV - VH - HC γ 1, HC M V - VL H - HC Y 1, HC Y 1, Y 1, Y 2 Y 1, Y 2 Y 1, Y 3 Y 3 Y 4 Y 4 Y 5 Y 9) が含まれる。

また、その他に、本発明のために用いることのできる哺乳動物細胞における遺伝子発現のプロモーターとしては、レトロウイルス、ポリオーマウイルス、アデノウイルス、シミアンウイルス 4 0 (S V 4 0) などのウイルスプロモーターやヒト・ポリペプチド・チェーン・エロンゲーション・ファクター1 α (H E F - 1 α) などの

哺乳動物細胞由来のプロモーターを用いればよい。例えばSV40 のプロモーターを使用する場合は、Mulliganらの方法(Nature, 27 7, 108, 1979) 、また、HEF-Ιαプロモーターを使用する場合 は、 Mizushima, S.らの方法(Nucleic Acids Research, 18, 5322 ,1990)に従えば容易に実施することができる。

複製起原としては、SV40、ポリオーマウイルス、アデノウイ ルス、牛パピローマウイルス(BPV)等の由来のものを用いるこ とができ、さらに宿主細胞系中での遺伝子コピー数増幅のため、発 現ベクターは選択マーカーとして、ホスホトランスフェラーゼAP H (3′) II又は I (n e o)遺伝子、チミジンキナーゼ(T K) 遺伝子、大腸菌キサンチンーグアニンホスホリボシルトランスフェ ラーゼ (Ecogpt) 遺伝子、ジヒドロ葉酸還元酵素 (DHFR) 遺伝 子等を含むことができる。

- 6. キメラ抗体及びヒト型化抗体の抗原結合活性及び中和活性の評
- (1) ELISAによる抗体の濃度測定

得られた精製抗体の濃度の測定は、ELISAにより行うことが できる。

抗体濃度測定のためのELISAプレートを次のようにして調製す る。ELISA用96穴プレート(例えばMaxisorp, NUNC)の各穴 を例えば1μg/mlの濃度に調製したヤギ抗ヒトIgGγ抗体 (BioSource)100μ1を固相化する。

200μ1の希釈バッファー(以下、DBと称する。例えば50 mM Tris-HC1, 1mM MgC12, 0.1M NaC 1, 0. 05% Tween 20, 0. 02% NaN3, 1% 牛血清アルブミン(B S A)、 p H 7. 2)でブロッキングの後、 キメラ抗体、若しくはヒト型化抗体を発現させたCOS-7細胞若

しくはCHO細胞の培養上清、又は精製キメラ抗体、若しくはヒト 型化抗体を段階希釈して各穴に加える。次にアルカリフォスファタ ーゼ結合ヤギ抗ヒトIgG抗体100μlを加え、1mg/mlの 基質溶液 (Sigma104、p-ニトロフェニルリン酸、SIGMA) を 加え、次に405/655nmでの吸光度をマイクロプレートリー ダー(Bio Rad) で測定する。濃度測定のスタンダードとしてIgG $4~\kappa$ (The Binding Site) を用いることができる。

(2) 抗原結合能の測定

抗原結合測定のためのCell ELISAプレートでは、次の ようにして調製する。ヒト膀胱癌細胞J82(ATCC HTB-1)を、細胞培養用96穴プレートの60穴に1×10°個の細胞 数で播き込む。これをCOェインキュベーターで1日培養し(10 %の牛胎児血清(GIBCO) を含むRPMI1640培地)、細胞を接続 着させる。培養液を捨て、300μ1のPBSで各穴を2回洗浄す る。4%のパラホルムアルデヒドを含むPBS(以下、PFA/P BSと称す)を各穴に100μ1加え、氷上で10分間静置し、細 胞を固相化する。

PFA/PBSを捨て、300μlのPBSで各穴を2回洗浄後 、 2 5 0 μ 1 の D B でブロッキングする。キメラ抗体またはヒト型 化抗体を含む培養上清、あるいは精製したキメラ抗体またはヒト型 化抗体をDBにて段階希釈して100μlを各穴に加え、室温にて 2時間インキュベートしRBで洗浄後、DBで1000倍に希釈し たアルカリフォスファターゼ結合ヤギ抗ヒトΙgGγ抗体(Bίο Source) 100μlを加える。室温にて1時間インキュベー トしRBで洗浄ののち、基質溶液を加え、次に405/655nm での吸光度をマイクロプレートリーダー(Bio-Rad) で測定する。

(3) 中和活性の測定

マウス抗体、キメラ抗体およびヒト型化抗体の中和活性は、ヒト胎盤由来トロンボプラスチン、Thromborel S(Behringwerke AG) によるファクター X a 産生阻害活性を指標に測定する事が出来る。すなわち、1. 25 m g / m 1 の Thromborel S 10 μ 1 と適当な濃度に希釈した抗体 10 μ 1 に緩衝液(5 m M の C a C 1 2 、0 . 1 %の B S A を含む T B S) 6 0 μ 1 を加え、9 6 穴プレート中で室温で 1 時間反応させる。

発色基質溶液はテストチーム発色基質 S-2222 (Chrom Ogenix) を添付文書に従い溶解し、精製水で 2 倍希釈した後、ポリブレン液(0.6 mg/ml ヘキサジメチリンブロマイド、SIGMA)と1:1で混和し調製する。

7. ヒト型化抗体と可溶性TFとの相互作用による反応速度論的解析

BIACOREによって本発明の抗TF抗体のkinetics parameter、すなわち解離定数(KD)、解離速度定数(kdiss)及び結合速度定数(kass)を測定することができる。

組換型ProteinGをセンサーチップに固相化し、これに抗体を結合

させ、抗原として精製した組換型TF(1-219にFLAGペプチドタグを付した可溶型TF)(以下、可溶型TFと称す)を用い、種々の濃度に調製した可溶型TFをアナライトとする。得られたセンサーグラムから、カイネティクスパラメーター(解離速度定数 k d i s s 及び結合速度定数 k a s s)を算出することによって解離定数を求めることができる。速度論的解析に関しては、「Kineti c analysis of monoclonal antibody-antigen interactions with a new biosensor based analytical system」(karlsson, R. et a l. (1991) J. Immunol. Methods 145, 229-240.)などを参考にすることができる。

また、KD値は解離速度定数(kdiss)及び結合速度定数(kass)の2つのパラメーターから決定される(KD=kdiss/kass)。したがって、kdissの値が小さく、kassの値が大きければ、KD値が小さくなることは明らかである。

具体的には、本発明の抗TF抗体の場合、k d i s s の値が9. 5 2×1 0^{-3} [1/s e c] 以下であればよい。好ましくは、k d i s s の値が9. 5 2×1 0^{-4} [1/s e c] 以下であり、最も好ましくは6. 3 5×1 0^{-4} [1/s e c] 以下である。

一方、kassの値は4.15×10⁴ [1/M・sec]以上であればよい。好ましくは、kassの値が4.15×10⁵ [1/M・sec]以上であり、最も好ましくは4.65×10⁵ [1/M・sec]以上である。

さらに、k d i s s の値が 9 . 5 2×10^{-3} [1/sec] 以下であり、かつ、k a s s の値が 4 . 1 5×10^{4} [1/M・sec] 以上の抗TF抗体も好ましい。

さらに具体的には、本発明の抗TF抗体は、KD値が1.09× $1 \ 0^{-10} \sim 2$. $3 \ 0 \times 1 \ 0^{-8} [1/M]$ の範囲であり、1.09× $1 \ 0^{-9} \sim 2$. $3 \ 0 \times 1 \ 0^{-9} [1/M]$ のものが好ましく、1.09× $\times 1 \ 0^{-9} \sim 1$. $3 \ 9 \times 1 \ 0^{-9} [1/M]$ のものが最も好ましい。

また、k d i s s 値が 5. $0.6 \times 1.0^{-4} \sim 9$. 5.2×1.0^{-3} [1 / s e c] の範囲であり、 5. $0.6 \times 1.0^{-4} \sim 9$. 5.2×1.0^{-4} [1 / s e c] のものが好ましく、 5. $0.6 \times 1.0^{-4} \sim 6$. 4.9×1.0^{-4} [1 / s e c] のものが最も好ましい。

これらのKD値、kdiss値及びkass値は、BIACOR E以外にもスキャッチャード解析、あるいはBIACOREなどの 表面プラズモン共鳴センサー等により得ることができるが、BIA COREを用いて得ることが好ましい。

8. ヒト型化抗体のヒトTFへの反応性の測定

ドットブロットハイブリダイゼーション法によって、本発明のヒト型化抗体の非変性TF、非還元下変性TF、還元下変性TFへの反応性を検討することができる。

TFはヒト組織より精製したもの、もしくはCHO細胞の哺乳動物細胞で発現させ精製したもの等を用い、検討できる。また、変性剤には尿素の代わりにグアニジン塩酸塩やSDS等を用いることができ、還元剤にはDTTの代わりに 2 ーメルカプトエタノールなど

のSH還元試薬を用いることもできる。ヒト型化抗体の検出には様々な物質で標識された抗ヒトIgG抗体を用いることができる。ここでいう標識物質は例えば、放射性物質、ビオチン、FITC等の出光物質、ペルオキシダーゼやアルカリホスファターゼなどの酵素はどである。本発明の抗TF抗体は、非変性TF、非還元下変性Tケならびに還元下変性TFのいずれにも反応する。

9. ヒト型化抗体を有効成分として含む医薬組成物及びDIC治療 剤

ヒトTFに対するヒト型化抗体の治療効果を確認するには、ヒト型化抗ヒトTF抗体を高DIC症状を呈した動物に投与し、DICの指標を測定することによりその治療効果を確認することができるの指標を測定することによりその治療効果を確認することができる

本発明で使用される抗体は、ヒトTFに対するヒト型化された抗体である。この抗体は、ヒトTFに結合することにより、ヒトTF 体である。この抗体は、ヒトTFに結合することにより、ヒトTF の活性を中和する抗体であり、特に、好ましくはヒト型化されたA TR 5 抗体が挙げられる。ヒト型化ATR 5 抗体の作製方法は、実 施例に記載されている。

本発明で使用される抗体は、塩析法、HPLC等を用いたゲル濾過法、プロテインAカラム等を用いたアフィニティークロマトグラフィー法等の通常の精製手段を組み合わせて高純度に精製することができる。このように精製された抗体は、放射免疫測定法(RIA)、きる。このように精製された抗体は、放射免疫測定法(RIA)、酵素免疫測定法(EIA、ELISA)、あるいは蛍光抗体法(Imm of luorescence Analysis)等の通常の免疫学的手段により、高精度にヒトTFを認識することを確認できる。

本発明のTFに対するヒト型化抗体を有効成分として含む医薬組成物及びDIC治療剤は、非経口的に全身又は局所的に投与することができる。例えば、点滴などの静脈内注射、筋肉内注射、腹腔内

注射、皮下注射を選択することができ、患者の年齢、症状により適宜投与方法を選択することができる。有効投与量は、一回につき体重1kgあたり0.01mgから1000mgの範囲で選ばれる。あるいは、患者あたり10mg/body、好ましくは1~1000mg/bodyの投与量を選ぶことができる。

本発明のTFに対するヒト型化抗体を有効成分として含む医薬組 成物及びDIC治療剤は、投与経路次第で医薬的に許容される担体 や添加物を共に含むものであってもよい。このような担体及び添加 物の例として、水、医薬的に許容される有機溶剤、コラーゲン、ポ リビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシビニルポ リマー、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ポリアクリル酸 ナトリウム、アルギン酸ナトリウム、水溶性デキストラン、カルボ キシメチルスターチナトリウム、ペクチン、メチルセルロース、エ チルセルロース、キサンタンガム、アラビアゴム、カゼイン、ゼラ チン、寒天、ジグリセリン、グリセリン、プロピレングリコール、 ポリエチレングリコール、ワセリン、パラフィン、ステアリルアル コール、ステアリン酸、ヒト血清アルブミン(HSA)、マンニトー ル、ソルビトール、ラクトース、医薬添加物として許容される界面 活性剤などが挙げられる。使用される添加物は、本発明の剤形に応 じて上記の中から適宜又は組み合わせて選択されるが、これらに限 定されるものではない。

発明の効果

本発明により、ヒトTFに対するキメラ抗体およびヒト型化抗体ならびにヒト型化抗体の作製方法が提供される。これらの抗体は、ヒトにおける抗原性が低いことから、治療薬として有用である。

実施例

次に、実施例により、本発明をさらに具体的に説明する。

実施例1. ヒトTFに対するマウスモノクローナル抗体のV領域 <u>をコードするDNAのクローニング</u>

(1) mRNAの調製

ハイブリドーマATR-2、ATR-3、ATR-4、ATR-5 (IgGlκ)、ATR-7、及びATR-8 (IgG2aκ) からmRNAをQuick Prep mRNA Purification Kit(Pharmacia Bio tech)を用いて調製した。キット添付の処方に従い、それぞれのハ イブリドーマ細胞を抽出緩衝液で完全にホモジナイズし、オリゴ(dT) -セルローススパンカラムにてmRNAを精製し、エタノー ル沈殿を行った。mRNA沈殿物を溶出緩衝液に溶解した。

(2) マウス抗体 V 領域をコードする遺伝子の c D N A の作製及び 増幅

(i) H鎖V領域cDNAのクローニング

ヒトTFに対するマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域をコー ドする遺伝子のクローニングは、5′-RACE 法(Frohman, M.A.et a l., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 85, 8998-9002, 1988; Belyavsky, A. et al., Nucleic Acid Res. 17, 2919-2932, 1989) により行っ た。5′-RACE法にはMarathon cDNA Amplification Kit(CLON TECH) を用い、操作はキット添付の処方に従って行った。

前記のようにして調製したmRNA約1μgを鋳型として、キッ ト添付の cDNA synthesis primerを加え、逆転写酵素と42℃、6 0 分間反応させることにより c D N A への逆転写を行った。これを DNAポリメラーゼⅠ、DNAリガーゼ、RNaseHで16℃、 5時間、T4 DNAポリメラーゼで16℃、45分間反応さ せることにより、2本鎖cDNAを合成した。2本鎖cDNAをフ

ェノール及びクロロホルムで抽出し、エタノール沈殿により回収した。 T4 DNAUL

ATR-2、3、4及び5抗体H鎖V領域に対するPCR溶液は、 100μ 1中に120mM Tris-HC1 (pH8.0)、10mM KC1、6mM (NH.) 2SO.、0.1% Triton X-100、0.001% BSA、0.2mM dN TPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)、1mM M 2C1 2、2.5 ユニットのKOD DNAポリメラーゼ(東洋紡績)、 $30\sim50$ pmoleのアダプタープライマー1並びにMH C-G1プライマー、及びcDNAアダプターを連結したcDNAの反応混合物 $1\sim5\mu$ 1を含有する。

PCRはいずれもDNA Thermal Cycler 480 (Perkin-Elmer) を用い、94℃にて30秒間、55℃にて30秒間、74℃にて1分間の温度サイクルで30回行った。

(ii)L鎖V領域cDNAのクローニング

ヒトTFに対するマウスモノクローナル抗体のL鎖V領域をコードする遺伝子のクローニングは、5′-RACE 法 (Frohman, M.A.et

al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 85, 8998-9002, 1988; Belyavsky A. et al., Nucleic Acid Res. 17, 2919-2932, 1989) により行, A. et al., Nucleic Acid Res. 17, 2919-2932, 1989) により行った。5'-RACE法にはMarathon cDNA Amplification Kit(CLote ONTECH) を用い、操作はキット添付の処方に従って行った。前記のようにして調製したmRNA約1 μ gを鋳型としてcDNA合成プようにして調製したmRNA約1 μ gを鋳型としてcDNA合成プようにして可え、逆転写酵素と42 \mathbb{C} 、60 分間反応させることによりcDNAへの逆転写を行った。

これをDNAポリメラーゼ I、DNAリガーゼ、RNaseHで 16%、1.5時間、T4 DNAポリメラーゼで16%、45分 間反応させることにより、2 本鎖 c DNAを合成した。2 本鎖 c DNAを合成した。2 本鎖 c DNAを合成した。2 本鎖 c DNAをクェノール及びクロロホルムで抽出し、エタノール沈殿により回収した。T4 DNAリガーゼで16%で一夜反応することにより、2 本鎖 c DNAの両端に c DNA アダプターを連結した。反応混合液は 10 mM Tricine-KOH (p H 8.5)、0.1 mM を E D T A 溶液で 50 倍に希釈した。これを鋳型として P C R によりし鎖 V 領域をコードする遺伝子を増幅させた。5 、10 一側プライマーには M K C プライマー (配列番号 10 3) (S. T. Jones, et al., Biotechnology, 10 9, 10 8-89, 10 1991)を使用した。

PCR溶液は、 100μ 1中に120mM Tris-HCl (PH8.0)、10mM KCl、6mM (NH_4) $2SO_4$ 、0.1% Triton X-100、0.001% BSA、0.1% Triton X-100、0.001% BSA、0.1% MTPs (ATP, ATTP, ATTP)、ATTP1 (東洋紡績)、ATP2 (東洋紡績)、ATP3 (ATP4) ATTP5 (ATTP6) ATTP6 (ATTP6) ATTP7 (ATTP7) ATTP8 (ATTP8) ATTP9) ATTP9 (ATTP9) ATTP9 (ATTP1) ATTP1 (ATTP1) ATTP1 (ATTP1) ATTP2) ATTP3 (ATTP4) ATTP5) ATTP6 (ATTP6) ATTP7) ATTP6) ATTP7) ATTP8) ATTP9) ATT

PCRはDNA Thermal Cycler 480 (Perkin-Elmer) を用い、94℃にて30秒間、55℃にて30秒間、74℃にて1分間の温度サイクルで30回行った。

(3) PCR生成物の精製及び断片化

前記のPCR反応混合液をフェノール及びクロロホルムで抽出し、増幅したDNA断片をエタノール沈殿により回収した。DNA断間消化した。XmaI消化混合物を2%から3%のNuSieve GTG アガロース(FMC BioProducts)を用いたアガロースゲル電気泳動により分離し、H鎖V領域として約500bp長、L鎖V領域として約500bp長、L鎖V領域として約500bp長、L鎖V領域として約500bp長のDNA断片を含有するアガロース片を切り出した。アガロース片をフェノール及びクロロホルムで抽出し、DNA断片をエタノールで沈殿させた後、10mM TrisーHCI(pH8.0)、1mM EDTA溶液(以下、TEと称す)10μ1に溶解した。

上記のようにして調製したマウスH鎖V領域及びL鎖V領域をコードする遺伝子を含むXmaI消化DNA断片と、XmaIで消化することにより調製したpUC19プラスミドベクターとをDNAライゲーションキットver.2(宝酒造)を用い、添付の処方に従い16℃で1時間反応させ連結した。

この連結混合物を大腸菌JM109コンピテント細胞(ニッポンジーン)100μ1に加え、氷上で30分間、42℃にて1分間静置した。

次いで300μ1のHi-Competence Broth(ニッポンジーン)を加え37℃にて1時間インキュベートした後、100μg/ml アンピシリンを含むLB寒天培地(Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Sambrook, et al., Cold Spring Harbor Laboratory Pr

ess, 1989) (以下、LBA寒天培地と称す)上にこの大腸菌をまき、37℃にて一夜インキュベートして大腸菌形質転換体を得た。

この形質転換体を 5 0 μg/ml アンピシリンを含有する L B 培地 (以下、 L B A 培地と称す) 3 m l あるいは 4 m l で 3 7 ℃にて一夜培養し、菌体画分からQIAprep Spin Plasmid Kit (QIAGEN)を用いてプラスミド D N A を調製し、塩基配列の決定を行った。

(4) マウス抗体 V 領域をコードする遺伝子の塩基配列決定

前記のプラスミド中の c D N A コード領域の塩基配列をDye Term inator Cycle Sequencing FS Ready Reaction Kit(Perkin-Elmer) を用い、DNA Sequencer 373A (Perkin-Elmer) により決定した。配列決定用プライマーとしてM13 Primer M4(宝酒造) (配列番号 4) 及びM13 Primer RV(宝酒造) (配列番号 5) を用い、両方向の塩基配列を確認することにより配列を決定した。

こうして得られたハイブリドーマATR-2、ATR-3、ATR-4、ATR-5、ATR-7及びATR-8に由来するマウス H鎖V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドをそれぞれATR-xHv/pUC19(x=2、3、4、5、7又は8)と命名し、そしてL鎖V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドをそれぞれATR-xLv/pUC19(x=2、3、4、5、7又は8)と命名した。プラスミドATR-xHv/pUC19(x=2、3、4、5、7又は8)に含まれる各マウス抗体のH鎖 V領域をコードする遺伝子の塩基配列(対応するアミノ酸配列を含む)をそれぞれ配列番号6から11に、プラスミドATR-xLv/pUC19(x=2、3、4、5、7又は8)に含まれる各マウス抗体のL鎖V領域をコードする遺伝子の塩基配列(対応するアミノ酸配列を含む)をそれぞれ配列番号12から17に示す。

実施例2. キメラ抗体の構築

マウスATR-5抗体V領域をヒト抗体C領域に連結したキメラ ATR-5抗体を作製した。ATR-5抗体V領域をコードする遺伝子をヒト抗体C領域をコードする発現ベクターに連結することにより、キメラ抗体発現ベクターを構築した。

(1) キメラ抗体 H鎖 V 領域の構築

ヒト抗体H鎖C領域をコードする発現ベクターに連結するために、ATR-5抗体H鎖V領域をPCR法により修飾した。5′ー側プライマーch5HS(配列番号18)はV領域をコードするDNAの5′ー末端にハイブリダイズし、且つKozak コンセンサス配列(Kozak, M. et al., J. Mol. Biol., 196, 947-950, 1987)及び制限酵素SalIの認識配列を有するように設計した。3′ー側プライマーch5HA(配列番号19)はJ領域をコードするDNAの3′ー末端にハイブリダイズし、且つ制限酵素NheIの認識配列を有するように設計した。

PCR溶液は、 100μ 1中に120mM Tris-HCl(pH8.0)、10mM KCl、6mM (NH_4)2 SO4、0.1% Triton X-100、0.001% BSA、0.2mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)、1mM MgCl2、2.5ユニットのKOD DNAポリメラーゼ(東洋紡績)、 $50pmoleoch5HSプライマー並びに ch5HAプライマー、及び鋳型DNAとして<math>1\mu$ 1のプラスミドATR5Hv/pUCl9を含有する。PCRはDNAThermalCycler480 (Perkin-Elmer)を用い、<math>94 Cにて 30 秒間、55 Cに 30 秒間、74 Cにて 10 分間の温度サイクルで 30 回行った。

PCR反応混合液をフェノール及びクロロホルムで抽出し、増幅 したDNA断片をエタノール沈殿により回収した。DNA断片を制 限酵素NheI(宝酒造)により37℃で1時間消化し、次いで制 クローニングベクターには制限酵素NheI、Sa1I及びSp 1I、BglIIの認識配列を導入した改変pUC19ベクター(以 下、CVIDECと称す)を用いた。上記のようにして調製したマ ウスH鎖V領域をコードする遺伝子断片とNheI及びSalIで ウスヒまり調製したCVIDECベクターをDNAライゲ 消化することにより調製したCVIDECベクターをDNAライゲ ーションキットver.2(宝酒造)を用い、添付の処方に従い1 6℃で1時間反応させ連結した。

この連結混合物を大腸菌 J M 1 0 9 コンピテント細胞(ニッポンジーン) 1 0 0 μ 1 に加え、氷上で 3 0 分間、 4 2 $^{\circ}$ にて 1 分間静置した。次いで 3 0 0 μ 1 の Hi - Competence Broth (ニッポンジーン)を加え 3 7 $^{\circ}$ にて 1 時間 インキュベートした後、 1 0 0 μ g / m 1 L B A 寒天培地上にこの大腸菌をまき、 3 7 $^{\circ}$ にて一夜インキュベートして大腸菌形質転換体を得た。この形質転換体を L B A 培ュベートして大腸菌形質転換体を得た。この形質転換体を L B A 培地 3 m 1 で 3 7 $^{\circ}$ にて一夜培養し、菌体画分から QIAprep Spin PIa smid Kit (QIAGEN)を用いてプラスミド D N A を調製した。

プラスミド中の c D N A コード領域の塩基配列をDye Terminator Cycle Sequencing FS Ready Reaction Kit(Perkin-Elmer) を用い、DNA Sequencer 373A (Perkin-Elmer) により決定した。配列決定用プライマーとしてM13 Primer M4(宝酒造)及びM13 Primer RV(宝酒造)を用い、両方向の塩基配列を確認することにより配列を決定した。このATR-5 抗体H鎖V領域をコードする遺伝子を含有し

、5′-側にSalI認識配列及びKozakコンセンサス配列、 3′ - 側にNheI認識配列を持つプラスミドをchATR5Hv /CVIDECと命名した。

(2) キメラ抗体 L 鎖 V 領域の構築

ヒト抗体L鎖C領域をコードする発現ベクターに連結するために 、ATR-5抗体L鎖V領域をPCR法により修飾した。5^-側 プライマーch5LS(配列番号20)はV領域をコードするDN Aの5′ー末端にハイブリダイズし、且つKozakコンセンサス 配列(Kozak, M.et al., J.Mol.Biol., 196, 947-950, 1987)及び 制限酵素Bg1Ⅱの認識配列を有するように設計した。3′ー側プ ライマーch5LA(配列番号21)はJ領域をコードするDNA の3~-末端にハイブリダイズし、且つ制限酵素Sp1Iの認識配 列を有するように設計した。

PCR溶液は、100μ1中に120mM Tris-HC1(pH8.0), 10mM KG1, 6mM (NH4) 2 SO4, 0.1% Triton X-100,0.001% BSA,0 . 2 mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)、1mM MgC1z、2.5ユニットのKOD DNAポリメ ラーゼ(東洋紡績)、50pmoleのch5LSプライマー並び にch5LAプライマー、及び鋳型DNAとして1μ1のプラスミ ドATR5Lv/pUC19を含有する。PCRはDNA Thermal Cy cler 480 (Perkin-Elmer) を用い、94℃にて30秒間、55℃に て30秒間、74℃にて1分間の温度サイクルで30回行った。

PCR反応混合液をフェノール及びクロロホルムで抽出し、増幅 したDNA断片をエタノール沈殿により回収した。DNA断片を制 限酵素Sp1Ⅰ(宝酒造)により37℃で1時間消化し、次いで制 限酵素Bg1Ⅱ(宝酒造)により37℃で1時間消化した。この消

化混合物を 3 % NuSieve GTGアガロース(FMC BioProducts)を用いたアガロースゲル電気泳動により分離し、約 4 0 0 b p 長の D N A たアガロースゲル電気泳動により分離した。アガロース片をフェノ断片を含有するアガロース片を切り出した。アガロース片をフェノール及びクロロホルムで抽出し、D N A 断片をエタノールで沈殿させた後、20μ1のTEに溶解した。

上記のようにして調製したマウスL鎖V領域をコードする遺伝子 断片とSp1I及びBg1Ⅱで消化することにより調製したCVI DECベクターをDNAライゲーションキットver.2(宝酒造)を用い、添付の処方に従い16℃で1時間反応させ連結した。

この連結混合物を大腸菌 J M 1 0 9 コンピテント細胞(ニッポンジーン) 1 0 0 μ 1 に加え、氷上で 3 0 分間、 4 2 $^{\circ}$ にて 1 分間静 ジーン) 1 0 0 μ 1 に加え、氷上で 3 0 分間、 4 2 $^{\circ}$ にて 1 分間静 で 3 7 $^{\circ}$ にて 1 時間 インキュベートした後、 1 0 0 μ g / m)を加え 3 7 $^{\circ}$ にて 1 時間 インキュベートした後、 1 0 0 μ g / m 1 と B A 寒天培地上にこの大腸菌をまき、 3 7 $^{\circ}$ にて一夜 インキュベートして大腸菌形質 転換体を 得た。この形質 転換体を L B A 培ュベートして大腸菌形質 転換体を 引た。 菌体 画分から Q I A prep Spin P l a smid Kit (Q I A G E N) を 用いてプラスミド D N A を 調製した。

プラスミド中の c D N A コード領域の塩基配列をDye Terminator Cycle Sequencing FS Ready Reaction Kit(Perkin-Elmer) を用い DNA Sequencer 373A (Perkin-Elmer) により決定した。配列決定 用プライマーとしてM13 Primer M4(宝酒造) 及びM13 Primer RV(宝 酒造)を用い、両方向の塩基配列を確認することにより配列を決定 酒造)を用い、両方向の塩基配列を確認することにより配列を決定 した。このATR-5 抗体 L 鎖 V 領域をコードする遺伝子を含有しした。このATR-5 抗体 L 鎖 V 領域をコードする遺伝子を含有し した。このATR-5 抗体 L 鎖 V 領域をコードする遺伝子を含有し した。このATR-5 抗体 L 鎖 V 領域をコードする遺伝子を含有し した。このATR-5 抗体 L 到 V 領域をコードを c h A T R 5 L V 3′ー側にSp1 I 認識配列を持つプラスミドを c h A T R 5 L V / C V I D E C と命名した。

(3) キメラ抗体発現ベクターの構築

IDEC社より導入した抗体発現ベクターを用いてキメラ抗体発 現ベクターを構築した。ベクターにはIgG1型抗体発現ベクター N 5 K G 1 (V) 及び I g G 4 型抗体発現ベクターN 5 K G 4 P を 用いた。発現ベクターN 5 K G 1 (V)あるいはN 5 K G 4 Pのヒ ト抗体H鎖C領域の直前にあるSalI-NheI部位にATR-5のH鎖V領域をコードする遺伝子を、ヒト抗体L鎖C領域の直前 にあるBg1Ⅱ-Sp1I部位にATR-5のL鎖V領域をコード する遺伝子を連結することによって、キメラATR- 5 抗体発現べ

(i)H鎖V領域の導入

プラスミドchATR5Hv/CVIDECを制限酵素NheI (宝酒造)により37℃で3時間消化し、次いで制限酵素SalI (宝酒造)により37℃で3時間消化した。この消化混合物を1. 5% NuSieve GTGアガロース(FMC BioProducts) を用いたアガロー スゲル電気泳動により分離し、約450bp長のDNA断片を含有 するアガロース片を切り出した。アガロース片をフェノール及びク ロロホルムで抽出し、DNA断片をエタノールで沈殿させた後、T E20μ1に溶解した。

発現ベクターN 5 K G 1 (V) 及びN 5 K G 4 Pを制限酵素 N h e I (宝酒造)により37℃で3時間消化し、次いで制限酵素Sa 1Ⅰ(宝酒造)により37℃で3時間消化した。この消化混合物を 1.5% NuSieve GTGアガロース(FMC BioProducts) を用いたアガ ロースゲル電気泳動により分離し、約9000bp長のDNA断片 を含有するアガロース片を切り出した。アガロース片をフェノール 及びクロロホルムで抽出し、DNA断片をエタノールで沈殿させた 後、TE60μ1に溶解した。

上記のようにして調製したH鎖V領域をコードする遺伝子を含む

SalI-NheI DNA断片とSalI及びNheIで消化したN5KG1(V)あるいはN5KG4PをDNAライゲーションキットver. 2(宝酒造)を用い、添付の処方に従い16℃で1時間反応させ連結した。

この連結混合物を大腸菌JM109コンピテント細胞(ニッポンジーン)100 μ 1に加え、氷上で30分間、42 ℃にて1分間静置した。次いで300 μ 1のHi-Competence Broth(ニッポンジーン)を加え37℃にて1時間インキュベートした後、100 μ g/m1 LBA寒天培地上にこの大腸菌をまき、37℃にて一夜インキュベートして大腸菌形質転換体を得た。この形質転換体をLBA培地3m1で37℃にて一夜培養し、菌体画分からQIAprep Spin Plasmid Kit (QIAGEN)を用いてプラスミドDNAを調製した。これらキメラATR-5抗体H鎖をコードする遺伝子を含有するプラスミドをそれぞれchATR5Hv/N5KG1(V)、及びchATR5Hv/N5KG4Pと命名した。

(ii) L鎖V領域の導入

プラスミド ch A T R 5 L v / C V I D E C を制限酵素 B g 1 II (宝酒造) 及び S p 1 I (宝酒造) により 3.7 $^{\circ}$ で 1.5 時間消化した。この消化混合物を 1.5 N u S i e v e G T G ア ガロース (FMC BioProducts) を用いたア ガロース ゲル電気 泳動により分離し、約 4.00 b p 長の D N A 断片を含有するア ガロース片を切り出した。ア ガロース片をフェノール及 び クロロホルム で抽出し、 D N A 断片をエタノールで 沈殿させた後、 2.0μ 1 の T E に 溶解した

プラスミドchATR5Hv/N5KG1 (V) 及びchATR 5Hv/N5KG4Pを制限酵素Bglll(宝酒造) 及びSpll (宝酒造) により37℃で1.5時間消化した。この消化混合物を

1. 5% NuSieve GTGアガロース(FMC BioProducts) を用いたアガロースゲル電気泳動により分離し、約9400bp長のDNA断片を含有するアガロース片を切り出した。アガロース片をフェノール及びクロロホルムで抽出し、DNA断片をエタノールで沈殿させた後、TE20μ1に溶解した。

上記のようにして調製したL鎖V領域をコードする遺伝子を含むSplI-BglI DNA断片とSplI及びBglⅡで消化したchATR5Hv/N5KG1(V)あるいはchATR5Hv/N5KG4PをDNAライゲーションキットver.2(宝酒造)を用い、添付の処方に従い16℃で1時間反応させ連結した。

この連結混合物を大腸菌 J M 1 0 9 コンピテント細胞(ニッポンジーン) 1 0 0 μ 1 に加え、氷上で 3 0 分間、 4 2 $^{\circ}$ にて 1 分間静置した。次いで 3 0 0 μ 1 の Hi-Competence Broth (ニッポンジーン 1 を加え 3 7 $^{\circ}$ にて 1 時間 インキュベートした後、 1 0 0 μ g / m 1 L B A 寒天培地上にこの大腸菌をまき、 3 7 $^{\circ}$ にて 一夜インキュベートして大腸菌形質転換体を得た。この形質転換体を 5 0 μ g / m 1 アンピシリンを含有する $2\times Y$ T 培地 1 1 で 3 7 $^{\circ}$ にて で 存培養し、菌体画分から P 1 a s m i d M a x i K i t (Q I A G E N)を用いてプラスミド D N A を調製した。これらキメラA C A G E N を 3 でよう スミドを 8 有するプラスミドを 8 それぞれ C h A T R 5 / N 5 K G 1 (V)、 C h A T R 5 / N 5 K G 4 P と 命名した。

(4)COS-7細胞へのトランスフェクション

キメラ抗体の抗原結合活性及び中和活性を評価するため、前記発現プラスミドをCOS-7細胞にトランスフェクションし、キメラ抗体を一過性に発現させた。

プラスミドchATR5/N5KG1(V)あるいはchATR

5/N5KG4PをGene Pulser装置 (Bio) を用いてエレクトロポレーションによりCOS-7細胞に形質導 入した。ダルベッコPBS (-) (以下、PBSと称す)中に1 x 107細胞/mlの細胞濃度で懸濁されているCOS-7細胞 0. 78 m l に、プラスミド 50 μ g を加え、1,500 V,25 μ F の静電容量にてパルスを与えた。

室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理 された細胞を 5 %の Ultra Low lgGウシ胎児血清(GIBCO) を含有す るDMEM培地(GIBCO) に懸濁し、10cm培養皿を用いてCO2 インキュベーターにて培養した。24時間の培養の後、培養上清を 吸引除去し、新たに無血清培地HBCHO(アーバインサイエンテ ィフィック)を加えた。さらに72時間の培養の後、培養上清を集 め、遠心分離により細胞破片を除去した。

(5) 抗体の精製

COS-7細胞の培養上清からキメラ抗体を、rProtein A Sepha rose Fast Flow(Pharmacia Biotech) を用いて以下のように精製し た。

l m l のrProtein A Sepharose Fast Flowをカラムに充塡し、1 0倍量のTBSを流すことによってカラムを平衡化した。平衡化し たカラムにCOS-7細胞の培養上清をアプライした後、10倍量 のTBSによってカラムを洗浄した。

次に、13.5mlの2.5mM HCl(pH3.0)を流す ことによって吸着した抗体画分をカラムより溶出し、直ちに1.5 mlの1M Tris-HCl (pH8.0)を加えることによっ て溶出液を中和した。

精製された抗体画分について、セントリプレップ100(A m i con)を用いた限外濾過を2回行うことにより、150mM N

a C 1 を含む 5 0 m M Tris - H C 1 (p H 7. 6) (以下、 TBSと称す)に溶媒を置換し、最終的に約1. 5mlまで濃縮し た。

(6) CHO安定産生細胞株の樹立

キメラ抗体の安定産生細胞株を樹立するため、CHO-S-SF MII無血清培地(GIBCO) に馴化したCHO細胞(DG44)に前記 発現プラスミドを導入した。

プラスミドchATR5/N5KG1(V)あるいはchATR 5 /N5KG4Pを制限酵素SspI(宝酒造)で切断して直鎖状 DNAにし、フェノール及びクロロホルムで抽出の後、エタノール 沈殿でDNAを回収した。直鎖状にしたプラスミドをGene ulser装置(Bio Rad) を用いてエレクトロポレーションにより DG44細胞に形質導入した。PBS中に1x10′細胞/mlの 細胞濃度で懸濁されているDG44細胞0.78mlに、プラスミ ド10μgを加え、1,500V,25μFの静電容量にてパルス を与えた。

室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理 された細胞をヒポキサンチン・チミジン(GIBCO)を含有する CHO-S-SFMII培地(GIBCO) に懸濁し、2枚の96穴プレー ト(Falcon)を用いてCO。インキュベーターにて培養した 。培養開始翌日に、ヒポキサンチン・チミジン(GIBCO) 及び500 GENETICIN (G418Sulfate、GIBCO)を含有するCHO-S-SFMII培地(GIBCO) の選択培地に交換し、抗体遺伝子の導入 された細胞を選択した。選択培地交換後、2週間前後に顕微鏡下で 細胞を観察し、順調な細胞増殖が認められた後に、後述の抗体濃度 測定ELISAにて抗体産生量を測定し、抗体産生量の多い細胞を 選別した。

実施例3. ヒト型化抗体の構築

- ヒト型化抗体H鎖の構築 (1)
- ヒト型化H鎖バージョン"a"の構築

ヒト型化ATR-5抗体H鎖を、PCR法によるCDR-グラフ (i) ティングにより作製した。ヒト抗体L39130 (DDBJ, Gao L.ら 、未発表、1995) 由来のFRを有するヒト型化ATR-5 抗体H鎖 バージョン"a"の作製のために7個のPCRプライマーを使用し た。CDR-グラフティングプライマーhR5Hv1S(配列番号 22)、hR5Hv2S(配列番号23)及びhR5Hv4S(配 列番号24) はセンスDNA配列を有し、そしてCDRグラフティ ングプライマー h R 5 H v 3 A (配列番号 2 5) 及び h R 5 H v 5 A (配列番号26) はアンチセンスDNA配列を有し、そしてそれ ぞれプライマーの両端に18-35bpの相補的配列を有する。

hR5Hv1SはKozakコンセンサス配列(Kozak, M , Б. J. Mol. Biol. 196, 947-950, 1987)及びSall認識部位を有するように、またhR5Hv5AはN he I 認識部位を有するように設計した。また外部プライマーhR 5 H v P r S (配列番号 2 7) は C D R グラフティングプライマー hR5Hv1Sと、hR5HvPrA (配列番号28) はCDRグ ラフティングプライマー h R 5 H v 5 A とホモロジーを有する。

CDR-グラフティングプライマーhR5Hv1S、hR5Hv 2S、hR5Hv3A、hR5Hv4S及びhR5Hv5A、なら びに外部プライマーhR5HvPrS及びhR5HvPrAはPh armacia Biotechにより合成及び精製された。

PCRは、KOD DNAポリメラーゼ (東洋紡績) を用い、9 8 μ 1 中に 1 2 0 m M Tris - H C 1·(p H 8. 0)、10 m (NH₄)₂ SO₄, 0.1% Trito M KC1, 6 m M

n X-100、0.001% BSA、0.2mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)、1mM MgC1 2 、2.5ユニットのKOD DNAポリメラーゼ(東洋紡績)、CDRーグラフティングプライマーhR5Hv1S、hR5Hv2S、hR5Hv3A、hR5Hv4S及びhR5Hv5Aをそれぞれ5pmo1eを含む条件で添付緩衝液を使用して94℃にて30秒間、50℃にて1分間、72℃にて1分間の温度サイクルで5回行い、さらに100pmo1eの外部プライマーhR5HvPrS及びhR5HvPrSを25回行った。PCR法により増幅したDNA断片を2%のNuSieve GTGアガロース (FMC Bio. Products)を用いたアガロースゲル電気泳動により分離した。

約430 b p 長のD N A 断片を含有するアガロース片を切取り、3 倍量(m 1 / g)のT E を添加し、フェノール抽出、フェノール ・クロロホルム抽出、クロロホルム抽出によりD N A 断片を精製した。精製したD N A をエタノールで沈殿させた後、その3分の1量を水17μ1に溶解した。得られたP C R 反応混合物をN h e I 及びS a 1 I で消化し、N h e I 及びS a 1 I で消化し、N h e I 及びS a 1 I で消化することにより 調製したプラスミドベクターC V I D E C に、D N A ライゲーションキット v e r . 2(宝酒造)を用い添付の処方に従って反応させ連結した。

この連結混合物を大腸菌JM109コンピテント細胞(ニッポンジーン)100 μ 1に加え、氷上で30分間、42 ℃にて1分間静置した。次いで300 μ 1のHi-Competence Broth(ニッポンジーン)を加え37℃にて1時間インキュベートした後、100 μ g/ml LBA寒天培地上にこの大腸菌をまき、37℃にて一夜インキュベートして大腸菌形質転換体を得た。この形質転換体をLBA培

地 3 m l で 3 7 ℃にて一夜培養し、菌体画分からQIAprep Spin Pla smid Kit (QIAGEN) を用いてプラスミドDNAを調製した。

EcoT22I認識部位の前もしくは後に変異、欠失が認められため、それぞれ正しい配列を有する断片を連結して再度CVIDにはサブクローニングし、塩基配列を決定した。正しい配列を有をつけるプラスミドをhATR5Hva/CVIDECと命名した。プリスミドhATR5Hva/CVIDECに含まれるヒト型化H鎖ラスミドhATR5Hva/CVIDECに含まれるヒト型化H鎖ラスミドhATR5Hva/CVIDECに含まれるヒト型化H鎖ラスミドhATR5Hva/CVIDECに含まれるヒト型化H鎖

(ii) ヒト型化H鎖バージョン "b"及び"c"の構築
バージョン "b"及び"c"をFRーシャッフリング法によって
バージョン "a"のFR3を別のヒト抗体由来のFR3に置換し作
関した。バージョン "b"ではFR3をヒト抗体734963 (DDBJ、Bo
製した。バージョン "b"ではFR3をヒト抗体734963 (DDBJ、Bo
すでは FR3をロードする DNAプライ
の94)由来のものに置換するため、FR3をコードする DNAプライ
マーを4個作製した。FRーシャッフリングプライマーF3RFF
マーを4個作製した。FRーシャッフリングプライマーF3RFF
S(配列番号31)及びF3RFBS(配列番号32)はセンス DNA配列を有し、F3RFFA(配列番号33)及びF3RFBA
(配列番号34)はアンチセンス DNA配列を有する。

F3RFFSとF3RFFAは互いに相補的な配列を有し、両端

にBalI及びXhoIの認識配列を有する。バージョン" c"ではFR3をヒト抗体P01825 (SWISS-PROT、Poljak RJ.ら、Biochemistry、16、3412-3420、1977)由来のものに置換するため、FR3をコードするDNAプライマーを4個作製した。FR-シャッフリングベクターF3NMFS (配列番号35)及びF3NMBS (配列番号36)はセンスDNA配列を有し、F3NMFA (配列番号37)及びF3NMBA (配列番号38)はアンチセンスDNA配列を有する。F3RFBSとF3RFBAは互いに相補的な配列を有し、両端にXhoI及びNcoIの認識配列を有する。

F3RFFS、F3RFBS、F3RFFA、F3RFBA、F3NMFS、F3NMBS、F3NMFA及びF3NMBAはPharmacia Biotechにより合成された。F3RFFSにより高RFFA、F3RFBSとF3RFBAをアニールさせ、それである11及びXhoI、NcoI及びXhoIで消化した。これらをBalI及びNcoIで消化することにより調製したプラスミドhATR5Hva/CVIDEC(BalI/NcoI)にないに対した。正しい配列を有するプラスミドをATR5Hvb/CVIDECと命名した。プラスミドhATR5Hvb/CVIDECと命名した。プラスミドhATR5Hvb/CVIDECと命名した。プラスミドhATR5Hvb/CVIDECと命名した。プラスミドhATR5Hvb/CVIDECと命名した。プラスミドhATR5Hvb/CVIDECと命名した。プラスミドhATR5Hvb/CVIDECとの名した。プラスミドhATR5Hvb/CVIDECとの名した。プラスミドhATR5Hvb/CVIDECとの名した。プラスミドhATR5Hvb/CVIDECに含まれるヒト型化H鎖バージョン"b"のアミノ酸配列を配列番号39に示す。また、バージョン"b"のアミノ酸配列を配列番号40に示す。

F3NMFSとF3NMFA、F3NMBSとF3NMBAをアニールさせ、それぞれBall及びXhol、Ncol及びXholで消化した。これらをBall及びNcolで消化することにより調製したプラスミドhATR5Hva/CVIDEC(Ball/Ncol)に導入し、塩基配列を決定した。正しい配列を有するプラスミドをhATR5Hvc/CVIDECと命名した。プラス

PCT/JP99/01768

WO 99/51743

ミドhATR5Hvc/CVIDECに含まれるヒト型化H鎖バー
ミドhATR5Hvc/CVIDECに含まれるヒト型化H鎖バー
ジョン "c" の塩基配列及び対応するアミノ酸配列を配列番号41
に示す。また、バージョン "c"のアミノ酸配列を配列番号42に
に示す。また、バージョン "c"のアミノ酸配列を配列番号42に

(i i i) ヒト型化H鎖バージョン "d"及び"e"の構築 バージョン "d"及び"e"をFRーシャッフリング法によって バージョン "a"のFR3を別のヒト抗体由来のFR3に置換し作 バージョン "a"のFR3を別のヒト抗体由来のFR3に置換し作 製した。バージョン"d"ではFR3をヒト抗体M62723 (DDBJ、Pa 製した。バージョン"d"ではFR3をヒト抗体M62723 (DDBJ、Pa 支に) 下の 5 に まcual V.ら, J. Clin. Invest., 86, 1320-1328, 1990)由来のものに なcual V.ら, J. Clin. Invest., 86, 1320-1328, 1990)由来のものに なcual V.ら, J. Clin. Invest., 90, 19

PCRは、KOD DNA Polymerase (東洋紡績) を用い、100μ1

の反応混合液に1μMのFR-シャッフリングプライマーF3EP SとF3EPA、又はF3VHSとF3VHAをそれぞれ5μ1、 0. 2 m M O d N T P s 、 1 . 0 m M O M g C 1 2 、 2 . 5 U O K DNAポリメラーゼを含む条件で添付緩衝液を使用して94 ℃にて30秒間、50℃にて1分間、74℃にて1分間の温度サイ クルで5回行い、さらに100pmoleの外部プライマーF3P r S 及び F 3 P r A を加え、同じ温度サイクルを 2 5 回行った。

PCR法により増幅したDNA断片を2%のNu Sieve GTGアガロ ース(FMC Bio. Products) を用いたアガロースゲル電気泳動により 分離した。424bp長のDNA断片を含有するアガロース片を切 取り、3倍量(m1/g)のTEを添加し、フェノール抽出、フェ ノール・クロロホルム抽出、クロロホルム抽出によりDNA断片を 精製した。精製したDNAをエタノールで沈殿させた後、その3分 の1量を水14μ1に溶解した。得られたPCR反応混合物をBa 11及びNcolで消化し、これらをBall及びNcolで消化 することにより調製したプラスミドhATR5Hva/CVIDE C(BalI/NcoΙ)に導入し、塩基配列を決定した。

正しい配列を有するプラスミドをhATR5Hvd/CVIDE C及びhATR5Hve/CVIDECと命名した。プラスミドh ATR5Hvd/CVIDECに含まれるヒト型化H鎖バージョン "d"の塩基配列及び対応するアミノ酸配列を配列番号 4 9 に、バ ージョン"d"のアミノ酸配列を配列番号50に示す。また、プラ スミドhATR5Hve/CVIDECに含まれるヒト型化H鎖バ ージョン"e"の塩基配列及び対応するアミノ酸配列を配列番号 5 1 に、バージョン"e"のアミノ酸配列を配列番号52に示す。 (iv) ヒト型化H鎖バージョン"f"及び"g"の構築

バージョン "f"及び"g"はFRーシャッフリング法によって

バージョン "a"のFR3を別のヒト抗体由来のFR3に置換し作製した。バージョン "f"はヒト抗体L04345 (DDBJ、Hillson JL.ら, J. Exp. Med., 178, 331-336, 1993) 由来のFR3に、バージョン "g"はS78322 (DDBJ、Bejcek BE.ら, Cancer Res., 55, 2346-2351, 1995) 由来のFR3に置換するためFR3をコードするプライマーを2個ずつ合成した。バージョン "f"のFRーシャッフリングプライマーF3SSS (配列番号53) はセンスDNA配列を有し、F3SSA (配列番号54) はアンチセンスDNA配列を有し、F3SSA (配列番号54) はアンチセンスDNA配列を有し、プライマーの3′一末端は18bpの相補的配列を有する。

バージョン "g" のFRーシャッフリングプライマーF 3 CDS (配列番号 5 5) はセンスDNA配列を有し、F 3 CDA (配列番号 5 6) はアンチセンスDNA配列を有し、プライマーの 3 $^{\prime}$ 一末端は 1 8 b p の相補的配列を有する。F 3 S S S、F 3 S S A、F 3 CD S 及びF 3 CD A は Pharmacia Biotechにより合成及び精製された。P C R は、K O D D N A ポリメラーゼ(東洋紡績)を用い、100 μ 1 の反応混合液に 1 μ M の F R - シャッフリングプライマーF 3 S S S 及びF 3 S S A もしくはF 3 CD S 及びF 3 C D A をそれぞれ 5 μ 1 ずつ、0.2 m M の d N T P s、1.0 m M の M g C 1 2、2.5 Uの K O D D N A ポリメラーゼを含む条件で添付緩衝液を使用して 9 4 $^{\circ}$ にて 3 0 秒間、5 0 $^{\circ}$ にて 1 分間、7 4 $^{\circ}$ にて 1 分間の温度サイクルで 5 回行い、さらに 1 0 0 p m o 1 e の外部プライマーF 3 P r S 及びF 3 P r A を加え、同じ温度サイクルを 2 5 回行った。

PCR法により増幅したDNA断片を2%のNu Sieve GTGアガロース(FMC Bio. Products)を用いたアガロースゲル電気泳動により分離した。424bp長のDNA断片を含有するアガロース片を切取り、3倍量(m1/g)のTEを添加し、フェノール抽出、フェ

ノール・クロロホルム抽出、クロロホルム抽出によりDNA断片を精製した。精製したDNAをエタノールで沈殿させた後、その3分の1量を水14μ1に溶解した。得られたPCR反応混合物をBall及びNcolで消化し、これらをBall及びNcolで消化することにより調製したプラスミドhATR5Hva/CVIDEC(Ball/Ncol)に導入し、塩基配列を決定した。

正しい配列を有するプラスミドをhATR5Hvf/CVIDEC及びhATR5Hvg/CVIDECと命名した。プラスミドhATR5Hvf/CVIDECに含まれるヒト型化H鎖バージョン"f"の塩基配列及び対応するアミノ酸配列ならびにバージョン" 「アミノ酸配列を配列番号57及び58に示す。また、プラスミドhATR5Hvg/CVIDECに含まれるヒト型化H鎖バージョン"g"の塩基配列及び対応するアミノ酸配列ならびにバージョン"g"の下ミノ酸配列を配列番号59、60に示す。

(v) ヒト型化H鎖バージョン"h"の構築

バージョン "h"はFRーシャッフリング法によってバージョン "a"のFR3を別のヒト抗体由来のFR3に置換し作製した。バージョン "h"はヒト抗体226827 (DDBJ、Van Der Stoep ら,J. Ex p. Med.,177,99-107,1993)由来のFR3に置換するためFR3をコードするプライマーを2 個ずつ合成した。バージョン "h"のFR つシャッフリングプライマーF3ADS (配列番号 61)はセンスDNA配列を有し、F3ADA (配列番号 62)はアンチセンスDNA配列を有し、プライマーの3′一末端は18 b pの相補的配列を有する。

F 3 A D S 及び F 3 A D A は Pharmacia Biotechにより合成及び精製された。 P C R は、K O D D N A ポリメラーゼ(東洋紡績)を用い、 1 0 0 μ 1 の反応混合液に 1 μ M の F R - シャッフリング

プライマーF3ADS及びF3ADAをそれぞれ5μ1ずつ、0.2 mMのdNTPs、1.0 mMのMgC12、2.5 UのKODDNAポリメラーゼを含む条件で添付緩衝液を使用して94℃にて30秒間、50℃にて1分間、74℃にて1分間の温度サイクルで5回行い、さらに100pmoleの外部プライマーF3PrS及びF3PrAを加え、同じ温度サイクルを25回行った。PCR法により増幅したDNA断片を2%のNu Sieve GTGアガロース(FMC Bio.Products)を用いたアガロースゲル電気泳動により分離した。

424bp長のDNA断片を含有するアガロース片を切取り、3 倍量(m1/g)のTEを添加し、フェノール抽出、フェノール・クロロホルム抽出によりDNA断片を精製したのロホルム抽出によりDNA断片を精製した。精製したDNAをエタノールで沈殿させた後、その3分の1量を水14μ1に溶解した。得られたPCR反応混合物をBalI及びNcoIで消化し、これらをBalI及びNcoIで消化することにより調製したプラスミドhATR5Hva/CVIDEC(BalI/NcoI)に導入し、塩基配列を決定した。正しい配列を有するプラスミドをhATR5Hvh/CVIDECと命名した。プラスミドhATR5Hvh/CVIDECに含まれるヒト型化H鎖バージョン"h"の塩基配列及び対応するアミノ酸配列を配列番号63に示す。また、バージョン"h"のアミノ酸配列を配列番号6

(vi) ヒト型化H鎖バージョン"i"及び"j"の構築
バージョン"i"及び"j"はFRーシャッフリング法によって
バージョン"a"のFR3を別のヒト抗体由来のFR3に置換し作
製した。バージョン"i"はヒト抗体U95239(DDBJ、Manhei
mer-Lory AJ., unpublished)由来のFR3に、バージョン"j"は

/

L03147 (DDBJ、Collet TA.ら, Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 89, 10026-10030, 1992)由来のFR3に置換するためFR3をコードするプライマーを2個ずつ合成した。バージョン"i"のFRーシャッフリングプライマーF3MMS(配列番号65)はセンスDNA配列を有し、F3MMA(配列番号66)はアンチセンスDNA配列を有し、プライマーの3′一末端は18bpの相補的配列を有する。

バージョン "j"のFRーシャッフリングプライマーF 3 BMS(配列番号 6 7)はセンスDNA配列を有し、F 3 BMA(配列番号 6 8)はアンチセンスDNA配列を有し、プライマーの 3 $^{\prime}$ 一末 端は 1 8 b p の相補的配列を有する。F 3 MMS、F 3 MMA、F 3 BMS及びF 3 BMAは Pharmacia Biotechにより合成及び精製された。P C R は、Ampli Taq Gold (Perkin-Eimer)を用い、1 0 μ 1の反応混合液に 1 μ MのFRーシャッフリングプライマーF 3 MMSとF 3 MMA、又はF 3 BMSとF 3 BMAをそれぞれ 5 μ 1 ずつ、0.2 mMのdNTPs、1.5 mMのMg C 1。、2 μ 1 ずつ、0.2 mMのdNTPs、1.5 mMのMg C 1。、2 μ 1 で μ 1 で μ 5 UのAmpli Taq Goldを含む条件で添付緩衝液を使用して 9 4 ℃にて 3 0 秒間、5 0 ℃にて 1 分間、7 4 ℃にて 1 分間の温度サイクルで 5 回行い、さらに 1 0 0 pmo 1 eの外部プライマーF 3 P r S及びF 3 P r A を加え、同じ温度サイクルを 2 5 回行った。

PCR法により増幅したDNA断片を 2% のNu Sieve GTGアガロース(FMC Bio. Products)を用いたアガロースゲル電気泳動により分離した。 424 b p 長のDNA断片を含有するアガロース片を切取り、 3 倍量(m 1 / g)のTEを添加し、フェノール抽出、フェノール・クロロホルム抽出、クロロホルム抽出によりDNA断片を精製した。精製したDNAをエタノールで沈殿させた後、その 3 分の 1 量を水 $14\mu1$ に溶解した。得られたPCR反応混合物をBa

1 I 及びN c o I で消化し、これらをB a l I 及びN c o I で消化 することにより調製したプラスミド h A T R 5 H v a / C V I D E C (B a l I / N c o I) に導入し、塩基配列を決定した。

正しい配列を有するプラスミドを h A T R 5 H v i / C V I D E C 及び h A T R 5 H v j / C V I D E C と命名した。プラスミド h A T R 5 H v i / C V I D E C に含まれるヒト型化H鎖バージョン "i"の塩基配列及び対応するアミノ酸配列ならびにバージョン "i"アミノ酸配列を配列番号 6 9 及び 7 0 に示す。また、プラスミド h A T R 5 H v j / C V I D E C に含まれるヒト型化H鎖バージョン "j"の塩基配列及び対応するアミノ酸配列ならびにバージョン "j"の塩基配列及び対応するアミノ酸配列ならびにバージョン "j"のアミノ酸配列を配列番号 7 1 及び 7 2 に示す。

(vii) ヒト型化H鎖バージョン"b1"及び"d1"の構築バージョン"b1"及び"d1"はFRーシャッフリング法によってバージョン"b"及び"d"のFR2を別のヒト抗体由来のFR2に置換し作製した。ヒト抗体P01742(SWISS-PROT、Cunningham BA.ら,Biochemistry,9,3161-3170,1970)由来のものに置換するため、FR2をコードするDNAプライマーを2個作製した。FRーシャッフリングベクターF2MPS(配列番号73)はセンスDNA配列を有し、F2MPA(配列番号74)はアンチセンスDNA配列を有する。また、互いに相補的な配列を有し、両端にはEcoT22I及びBalIの認識配列を有する。

F2MPS、F2MPAは Pharmacia Biotechにより合成及び精製された。F2MPSとF2MPAをアニールさせ、EcoT22 I及びBalIで消化した。これをEcoT22 I及びBalIで消化した。これをEcoT22 I及びBalIで消化することにより調製したプラスミドhATR5Hvb/CVIDEC(EcoT22 I/BalI)及びhATR5Hvd/CVIDEC(EcoT22 I/BalI)に導入し、塩基配列を決定

した。正しい配列を有するプラスミドをhATR5Hvb1/CVIDEC及びhATR5Hvd1/CVIDECと命名した。プラスミドhATR5Hvb1/CVIDECに含まれるヒト型化H鎖バージョン"b1"の塩基配列及び対応するアミノ酸配列ならびにバージョン"b1"アミノ酸配列を配列番号75及び76に示す。また、プラスミドhATR5Hvd1/CVIDECに含まれるヒト型化H鎖バージョン"d1"の塩基配列及び対応するアミノ酸配列ならびにバージョン"d1"の下ミノ酸配列を配列番号77及び78に示す。

(viii) ヒト型化H鎖バージョン"b3"及び"d3"の構築

バージョン"b3"及び"d3"はFR-シャッフリング法によってバージョン"b"及び"d"のFR2を別のヒト抗体由来のFR2に置換し作製した。ヒト抗体Z80844 (DDBJ、Thomsett AR.ら,unpublished)由来のFR2に置換するため、FR2をコードするDNAプライマーを2個作製した。FR-シャッフリングベクターF2VHS(配列番号79)はセンスDNA配列を有し、F2VHA(配列番号80)はアンチセンスDNA配列を有する。また、互いに相補的な配列を有し、両端にはEcoT22I及びBalIの認識配列を有する。F2VHS、F2VHAはPharmacia Biotechに合成、精製を委託した。

F2VHSとF2VHAをアニールさせ、EcoT22I及びBalIで消化した。これをEcoT22I及びBalIで消化することにより調製したプラスミドhATR5Hvb/CVIDEC(EcoT22I/BalI)及びhATR5Hvd/CVIDEC(して0T22I/BalI)に導入し、塩基配列を決定した。正しい配列を有するプラスミドをhATR5Hvb3/CVIDEC

及びhATR5Hvd3/CVIDECと命名した。プラスミドh ATR5Hvb3/CVIDECに含まれるヒト型化H鎖バージョ ン"b3"の塩基配列及び対応するアミノ酸配列ならびにバージョ ン"b3"アミノ酸配列を配列番号81及び82に示す。また、プ ラスミド h A T R 5 H v d 3 / C V I D E C に含まれるヒト型化H 鎖バージョン"d3"の塩基配列及び対応するアミノ酸配列ならび にバージョン"d3"のアミノ酸配列を配列番号83及び84に示 す。

(2) ヒト型化抗体L鎖V領域の構築

(i) バージョン"a"

ヒト型化ATR5抗体L鎖を、PCR法によるCDR-グラフテ ィングにより作製した。ヒト抗体237332 (DDBJ、Welschof Mら, J. Immunol. Methods, 179, 203-214, 1995)由来のフレームワーク領域 を有するヒト型化抗体L鎖(バージョン"a")の作製のために7 本のPCRプライマーを使用した。

CDR-グラフティングプライマーh5Lv1S(配列番号85) 及びh 5 L v 4 S (配列番号 8 6) はセンス D N A 配列を、 C D Rグラフティングプライマーh5Lv2A(配列番号87)、h5 L v 3 A (配列番号 8 8) 及び h 5 L v 5 A (配列番号 8 9) はア ンチセンスDNA配列を有し、各プライマーの両端に20bpの相 補的配列を有する。外部プライマーh5LvS(配列番号90)及 びh5LvA (配列番号91) はCDRグラフティングプライマー h 5 L v 1 S 及び h 5 L v 5 A とホモロジーを有する。 C D R - グ ラフティングプライマーh5Lv1S、h5Lv4S、h5Lv2 A、 h 5 L v 3 A、 h 5 L v 5 A、 h 5 L v S 及び h 5 L v A は P harmacia Biotechに合成、精製を委託した。

PCR溶液は、100μ1中に120mM Tris-HCl(

pH8.0)、10mM KC1、6mM (NH4)2SO4、0.1% Triton X-100、0.001% BSA、0.2mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)、1mM MgC12、2.5ユニットのKOD DNAポリメラーゼ(東洋紡績)、5pmoleのCDRグラフティングプライマート5Lv1S、ト5Lv2A、ト5Lv3A、ト5Lv4S、及びト5Lv5Aを含有する。

PCRはDNA Thermal Cycler 480 (Perkin-Elmer) を用い、 $9.4 \, \mathbb{C}$ にて $3.0 \, \mathbb{W}$ 間、 $5.0 \, \mathbb{C}$ にて $1.9 \, \mathbb{W}$ 間、 $7.2 \, \mathbb{C}$ にて $1.9 \, \mathbb{W}$ 間の温度サイクルを $5.0 \, \mathbb{W}$ 0 にこより、 $5.4 \, \mathbb{W}$ 0 の $0.0 \, \mathbb{W}$ 0 の

PCR反応混合液を 3 % NuSieve GTGアガロース (FMC BioProducts) を用いたアガロースゲル電気泳動により分離し、約400bp 長のDNA断片を含有するアガロース片を切り出した。アガロース片を切り出した。アガロースルンで抽出し、DNA断片をエタノール及びクロロホルムで抽出し、DNA断片を制限酵素 SplI(宝酒造)により37℃で4時間消化した。この消化混合物をフェノール及びクロロホルムで抽出し、DNA断片をエタノールで沈殿させた後、TEI0μIに溶解した。上記のようにして調製したヒト型化抗体L鎖V領域をコードする遺伝子をようにして調製したヒト型化抗体L鎖V領域をコードする遺伝子を化することにより調製したCVIDECベクターをDNAライゲーションキットver.2(宝酒造)を用い、添付の処方に従い16℃で1時間反応させ連結した。

この連結混合物を大腸菌JM109コンピテント細胞(ニッポン ジーン) 1 0 0 µ 1 に加え、氷上で 3 0 分間、 4 2 ℃にて 1 分間静 置した。次いで300μ1のHi-Competence Broth(ニッポンジーン)を加え37℃にて1時間インキュベートした後、100μg/m 1 LBA寒天培地上にこの大腸菌をまき、37℃にて一夜インキ ュベートして大腸菌形質転換体を得た。この形質転換体をLBA培 地3mlで37℃にて一夜培養し、菌体画分からQIAprep Spin Pla smid Kit (QIAGEN) を用いてプラスミドDNAを調製した。

プラスミド中のcDNAコード領域の塩基配列をDye Terminator Cycle Sequencing FS Ready Reaction Kit(Perkin-Elmer) を用い 、DNA Sequencer 373A (Perkin-Elmer) により決定した。配列決定 用プライマーとしてM13 Primer M4(宝酒造)及びM 13 Primer RV(宝酒造)を用い、両方向の塩基配列を 確認することにより配列を決定した。このヒト型化抗体L鎖V領域 をコードする遺伝子を含有し、5′ー側にBg1Ⅱ認識配列及びK ozak配列、3′-側にSplI認識配列を持つプラスミドをh ATR5Lva/CVIDECと命名した。ヒト型化上鎖バージョ ン"a"の塩基配列(対応するアミノ酸を含む)を配列番号92に 示す。また、バージョン"a"のアミノ酸配列を配列番号93に示 す。

(i i) バージョン"b"及び"c"

バージョン"b"及び"c"を、バージョン"a"のFR3を置 換(FR-シャッフリング)することにより作製した。バージョン "b"にはヒト抗体S68699 (DDBJ、Hougs L ら, Exp.Clin.Immunog en et., 10, 141-151, 1993)由来のFR3を、バージョン"c"に はヒト抗体P01607 (SWISS-PROT、Epp 0 ら, Biochemistry, 14, 49 43-4952, 1975)由来のFR3をそれぞれ使用した。

バージョン"b"のFR3をコードするプライマーF3SS(配列番号94)とF3SA(配列番号95)、あるいはバージョン" c"のFR3をコードするプライマーF3RS(配列番号96)と F3RA(配列番号97)は互いに相補的な配列を有し、両端に制限酵素KpnI及びPstIの認識配列を有する。F3SS、F3 SA、F3RS、F3RAは Pharmacia Biotechに合成、精製を委託した。各100pmoleのF3SSとF3SA、あるいはF3 RSとF3RAを96℃にて2分間、50℃にて2分間処理することによりアニーリングさせ、2本鎖DNA断片を作製した。

これら2本鎖DNA断片を制限酵素KpnI(宝酒造)により37℃で1時間消化し、次いで制限酵素PstI(宝酒造)により37℃で1時間消化した。消化混合物をフェノール及びクロロホルムで抽出し、DNA断片をエタノールで沈殿させた後、TEに溶解した。

プラスミドトATR5Lva/CVIDECを制限酵素KpnI(宝酒造)により37℃で1時間消化し、次いで制限酵素PstI(宝酒造)により37℃で1時間消化した。消化混合物を1.5%NuSieve GTGアガロース(FMC BioProducts)を用いたアガロースゲル電気泳動により分離し、約3000bp長のDNA断片を含有するアガロース片を切り出した。アガロース片をフェノール及びクロロホルムで抽出し、DNA断片をエタノールで沈殿させた後、TEに溶解した。

した。

この連結混合物を大腸菌JM109コンピテント細胞(ニッポン ジーン) 1 0 0 µ 1 に加え、氷上で 3 0 分間、 4 2 ℃にて 1 分間静 置した。次いで300μ1のHi-Competence Broth(ニッポンジーン)を加え37℃にて1時間インキュベートした後、100μg/m l LBA寒天培地上にこの大腸菌をまき、37℃にて一夜インキ ュベートして大腸菌形質転換体を得た。この形質転換体をLBA培 地 3 m l で 3 7 ℃にて一夜培養し、菌体画分からQIAprep Spin Pla smid Kit (QIAGEN) を用いてプラスミドDNAを調製した。

プラスミド中のcDNAコード領域の塩基配列をDye Terminator Cycle Sequencing FS Ready Reaction Kit(Perkin-Elmer) を用い 、DNA Sequencer 373A (Perkin-Elmer) により決定した。配列決定 用プライマーとしてM13 Primer M4(宝酒造) 及びM13 Primer RV(宝 酒造)を用い、両方向の塩基配列を確認することにより配列を決定 した。

これらヒト型化抗体L鎖バージョン"a"のFR3を置換したバ ージョン"b"あるいはバージョン"c"をコードする遺伝子を含 有するプラスミドをそれぞれhATR5Lvb/CVIDEC、h ATR5Lvc/CVIDECと命名した。プラスミドhATR5 Lvb/CVIDECに含まれるヒト型化L鎖バージョン"b"の 塩基配列及び対応するアミノ酸配列ならびにバージョン"b"アミ ノ酸配列を配列番号98、99に示す。また、プラスミドhATR 5 L v c / C V I D E C に含まれるヒト型化L鎖バージョン "c" の塩基配列及び対応するアミノ酸配列およびバージョン"c"のア ミノ酸配列を配列番号100および101に示す。

(i i i) バージョン"b1"及び"b2"

バージョン"b1"及び"b2"を、バージョン"b"のFR2

を置換することにより作製した。バージョン "bl"にはヒト抗体 S65921 (DDBJ、Tonge DWら, Year Immunol., 7, 56-62, 1993)由来のFR2を、バージョン "b2"にはヒト抗体 X93625 (DDBJ、Cox JPら, Eur. J. Immunol., 24, 827-836, 1994)由来のFR2をそれぞれ使用した。

パージョン "b 1"のFR 2をコードするプライマーF 2 S S (配列番号 1 0 2) とF 2 S A (配列番号 1 0 3)、あるいはパージョン "b 2"のFR 2をコードするプライマーF 2 X S (配列番号 1 0 4)とF 2 X A (配列番号 1 0 5)は互いに相補的な配列を有し、両端に制限酵素 A f 1 II 及び S p e I の認識配列を有する。F 2 S S、F 2 S A、F 2 X S 及びF 2 X A は Pharmacia Biotechにより合成された。各 1 0 0 p m o 1 e の F 2 S S と F 2 S A、あるいはF 2 X S と F 2 X A を 9 6 $\mathbb C$ にて 2 分間、5 0 $\mathbb C$ にて 2 分間処理することによりアニーリングさせ、2 本鎖 D N A 断片を作製した。

これら2本鎖DNA断片を制限酵素AfIII(宝酒造)及びSpeI(宝酒造)により37℃で1時間消化した。消化混合物をフェノール及びクロロホルムで抽出し、DNA断片をエタノールで沈殿させた後、TEに溶解した。

プラスミドhATR5Lvb/CVIDECを制限酵素Af1II (宝酒造)及びSpeI(宝酒造)により37℃で1時間消化した。消化混合物を1.5% NuSieve GTGアガロース(FMC BioProducts)を用いたアガロースゲル電気泳動により分離し、約3000bp長のDNA断片を含有するアガロース片を切り出した。アガロース片をフェノール及びクロロホルムで抽出し、DNA断片をエタノールで沈殿させた後、TEに溶解した。

上記のようにして調製したバージョン"b1"あるいは"b2"

のFR2をコードするAflII-SpeI DNA断片とAflII 及びSpeIで消化することによりFR2を除去したhATR5L vb/CVIDECベクターをDNAライゲーションキットver . 2 (宝酒造)を用い、添付の処方に従い16℃で1時間反応させ 連結した。

この連結混合物を大腸菌 J M 1 0 9 コンピテント細胞(ニッポンジーン) 1 0 0 μ 1 に加え、氷上で 3 0 分間、 4 2 $^{\circ}$ にて 1 分間静置した。次いで 3 0 0 μ 1 の Hi - Competence Broth (ニッポンジーン)を加え 3 7 $^{\circ}$ にて 1 時間 インキュベートした後、 1 0 0 μ g $^{\prime}$ m 1 L B A 寒天培地上にこの大腸菌をまき、 3 7 $^{\circ}$ にて一夜インキュベートして大腸菌形質転換体を得た。この形質転換体を L B A 培地 4 m 1 で 3 7 $^{\circ}$ にて一夜培養し、菌体画分から Q I A prep Spin P l a smid Kit (Q I A G E N) を用いてプラスミド D N A を調製した。

プラスミド中の c D N A コード領域の塩基配列を Dye Terminator Cycle Sequencing FS Ready Reaction Kit(Perkin-Elmer) を用い、DNA Sequencer 373A (Perkin-Elmer) により決定した。配列決定用プライマーとしてM13 Primer M4(宝酒造)及びM13 Primer RV(宝酒造)を用い、両方向の塩基配列を確認することにより配列を決定した。

これらヒト型化抗体L鎖バージョン "b"のFR2を置換したバージョン "b1"あるいはバージョン "b2"をコードする遺伝子を含有するプラスミドをそれぞれ hATR5Lvb1/CVIDE C及び hATR5Lvb2/CVIDE Cと命名した。プラスミド hATR5Lvb1/CVIDE Cに含まれるヒト型化L鎖バージョン "b1"の塩基配列及び対応するアミノ酸配列及びバージョン "b1"アミノ酸配列を配列番号106及び107に示す。また、プラスミドhATR5Lvb2/CVIDE Cに含まれるヒト型化

L鎖バージョン"b2"の塩基配列及び対応するアミノ酸配列及びバージョン"b2"のアミノ酸配列を配列番号108及び109に示す。

- (3)ヒト型化抗体の発現ベクターの構築
 - (i) ヒト型化H鎖とキメラL鎖との組合せ

H鎖V領域を含むプラスミド h A T R 5 H v a / C V I D E C を N h e I 及び S a 1 I で消化し、ヒト型化 H鎖 V 領域の c D N A 断 片を回収し、c h A T R - 5 抗体発現プラスミドベクター、c h A T R 5 / N 5 K G 4 P を N h e I 及び S a 1 I にて消化することにより調製した c h A T R 5 / N 5 K G 4 P (S a 1 I / N h e I) に導入した。こうして作製したプラスミドを h H v a - c h L v / N 5 K G 4 P と命名した。

H鎖V領域を含むプラスミドhATR5Hvb/CVIDECをNheI及びSalIで消化し、ヒト型化H鎖V領域のcDNA断片を回収し、chATR-5抗体発現プラスミドベクター、chATR5/N5KG4PをNheI及びSalIにて消化することにより調製したchATR5/N5KG4P(SalI/NheI)に導入した。こうして作製したプラスミドをhHvb-chLv/N5KG4Pと命名した。

H鎖V領域を含むプラスミド h A T R 5 H v c / C V I D E C 、 h A T R 5 H v d / C V I D E C 及び h A T R 5 H v e / C V I D E C を N h e I 及び S a 1 I で消化し、ヒト型化 H鎖 V 領域の c D N A 断片を回収し、 c h A T R - 5 抗体発現プラスミドベクター、 c h A T R 5 / N 5 K G 4 P を N h e I 及び S a 1 I に て 消化 することにより 調製した c h A T R 5 / N 5 K G 4 P (S a 1 I / N h e I) に 導入した。こうして 作製した プラスミドを h H v c - c h L v / N 5 K G 4 P 、 h H v d - c h L v / N 5 K G 4 P 及び h H

ve-chLv/N5KG4Pと命名した。

H鎖V領域を含むプラスミド h A T R 5 H v f / C V I D E C 及び h A T R 5 H v h / C V I D E C を N h e I 及び S a l I で消化し、ヒト型化 H鎖 V 領域の c D N A 断片を回収し、 c h A T R - 5 抗体発現プラスミドベクター、 c h A T R 5 / N 5 K G 4 Pを N h e I 及び S a l I にて消化することにより調製した c h A T R 5 / N 5 K G 4 P (S a l I / N h e I) に導入した。こうして作製したプラスミドを h H v f - c h L v / N 5 K G 4 P 及び h H v h - c h L v / N 5 K G 4 P 及び h H v h - c h L v / N 5 K G 4 P 及び h H v h -

H鎖V領域を含むプラスミド h A T R 5 H v i / C V I D E C 及び h A T R 5 H v j / C V I D E C を N h e I 及び S a 1 I で消化し、ヒト型化 H鎖 V 領域の c D N A 断片を回収し、 c h A T R - 5 抗体発現プラスミドベクター、 c h A T R 5 / N 5 K G 4 Pを N h e I 及び S a 1 I にて消化することにより調製した c h A T R 5 / N 5 K G 4 P (S a 1 I / N h e I) に導入した。こうして作製したプラスミドを h H v i - c h L v / N 5 K G 4 P 及び h H v j - c h L v / N 5 K G 4 P 及び h H v j - c h L v / N 5 K G 4 P と命名した。

H鎖V領域を含むプラスミド h A T R 5 H v b 1 / C V I D E C 及び h A T R 5 H v d 1 / C V I D E C を N h e I 及び S a 1 I で 消化し、ヒト型化H鎖 V 領域の c D N A 断片を回収し、 c h A T R - 5 抗体発現プラスミドベクター、 c h A T R 5 / N 5 K G 4 Pを N h e I 及び S a 1 I にて消化することにより調製した c h A T R 5 / N 5 K G 4 P (S a 1 I / N h e I) に導入した。こうして作 製したプラスミドを h H v b 1 - c h L v / N 5 K G 4 P 及び h H v d 1 - c h L v / N 5 K G 4 P 及び h H

(ii) ヒト型化L鎖とキメラH鎖との組み合わせ 抗体発現ベクターN5KG4Pを用いて、キメラH鎖との組み合

わせでヒト型化抗体を発現させることにより、ヒト型化L鎖の評価を行った。

プラスミド h A T R 5 L v a / C V I D E C、 h A T R 5 L v b / C V I D E C、 h A T R 5 L v c / C V I D E C、 h A T R 5 L v b 1 / C V I D E C、 h A T R 5 L v b 2 / C V I D E C を制限酵素 B g 1 II (宝酒造) 及び S p 1 I (宝酒造) により 3 7 ℃で 2 ~ 3 時間消化した。消化混合物を 1 . 5 %または 2 % NuSieve G T G ア ガロース (FMC Bio Products) を用いたア ガロース ゲル電気泳動により分離し、約 4 0 0 b p 長の D N A 断片を含有するア ガロース 片を切り出した。ア ガロース片をフェノール及びクロロホルムで抽出し、D N A 断片をエタノールで沈殿させた後、T E に溶解した。

これら各バージョンのヒト型化L鎖V領域をコードする遺伝子を含むSp1I-Bg1I DNA断片とSp1I及びBg1Iで消化した chATR5Hv/N5KG4PをDNAライゲーションキットver.2 (宝酒造)を用い、添付の処方に従い16℃で1時間反応させ連結した。

連結混合物を大腸菌 J M 1 0 9 コンピテント細胞(ニッポンジーン) 1 0 0 μ 1 に加え、氷上で 3 0 分間、 4 2 $^{\circ}$ にて 1 分間静置した。次いで 3 0 0 μ 1 の Hi - Competence Broth(ニッポンジーン)を加え 3 7 $^{\circ}$ にて 1 時間 インキュベートした後、 1 0 0 μ g / m 1 L B A 寒天培地上にこの大腸菌をまき、 3 7 $^{\circ}$ にて一夜インキュベートして大腸菌形質転換体を得た。

この形質転換体をLBA培地250m1または500m1で37 ℃にて一夜培養し、菌体画分からPlasmid Maxi Kit (QIAGEN) を用いてプラスミドDNAを調製した。これらキメラH鎖とヒト型化L鎖をコードする遺伝子を導入したプラスミドをそれぞれchHv-hLva/N5KG4P、chHv-hLvb/N5KG4P、c

hHv-hLvc/N5KG4P, chHv-hLvb1/N5K G4P及びchHv-hLvb2/N5KG4Pと命名した。

(iii) ヒト型化H鎖とヒト型化L鎖の組合せ

1

ì

H鎖V領域を含むプラスミドhATR5Hva/CVIDECを NheI及びSalIで消化し、ヒト型化H鎖V領域のcDNA断 片を回収し、ヒト型化ATR-5抗体L鎖バージョン"a"cDN Aの配列を含むプラスミドchHv-hLva/N5KG4PをN he I 及びSallにて消化することにより調製したhLva/N 5 K G 4 P (Sal I / Nhe I) に導入した。こうして作製した プラスミドをhHva-hLva/N5KG4Pと命名した。

H鎖V領域を含むプラスミドhATR5Hvb/CVIDEC及 びhATR5Hvc/CVIDECをNheI及びSalIで消化 し、ヒト型化H鎖V領域のcDNA断片を回収し、ヒト型化ATR - 5 抗体 L 鎖バージョン "a" c D N A の配列を含むプラスミド c hHv-hLva/N5KG4PをNheI及びSallにて消化 することにより調製した h L v a / N 5 K G 4 P (Sal I / N h e I)に導入した。こうして作製したプラスミドを h H v b - h L va/N5KG4P及びhHvc-hLva/N5KG4Pと命名 した。

H鎖V領域を含むプラスミドhATR5Hvb/CVIDEC、 h A T R 5 H v d / C V I D E C 及び h A T R 5 H v e / C V I D ECをNheI及びSalIで消化し、ヒト型化H鎖V領域のcD NA断片を回収し、ヒト型化ATR-5 抗体L鎖バージョン"b" c D N A の配列を含むプラスミド c h H v - h L v b / N 5 K G 4 PをNhe I 及びSallにて消化することにより調製したhLv b/N5KG4P(SalI/NheI)に導入した。こうして作 製したプラスミドをhHvb-hLvb/N5KG4P、hHvd

1

- h L v b / N 5 K G 4 P及びh H v e - h L v b / N 5 K G 4 P と命名した。

H鎖V領域を含むプラスミドhATR5Hvf/CVIDEC、hATR5Hvg/CVIDEC及びhATR5Hvh/CVIDECをNheI及びSalIで消化し、ヒト型化H鎖V領域のcDNA断片を回収し、ヒト型化ATR-5抗体L鎖バージョン"b" cDNAの配列を含むプラスミドchHv-hLvb/N5KG4PをNheI及びSalIにて消化することにより調製したhLvb/N5KG4P(SalI/NheI)に導入した。こうして作製したプラスミドをhHvf-hLvb/N5KG4P、hHvg-hLvb/N5KG4P、hHvg-hLvb/N5KG4Pを命名した。

H鎖V領域を含むプラスミドhATR5Hvi/CVIDEC及びhATR5Hvj/CVIDECをNheI及びSalIで消化し、ヒト型化H鎖V領域のcDNA断片を回収し、ヒト型化ATR-5抗体L鎖バージョン"b"cDNAの配列を含むプラスミドでhHv-hLvb/N5KG4PをNheI及びSalIにて消化することにより調製したhLvb/N5KG4P(SalI/NheI)に導入した。こうして作製したプラスミドをhHvi-hLvb/N5KG4P及びhHvj-hLvb/N5KG4Pと命名した。

H鎖V領域を含むプラスミドhATR5Hvb1/CVIDEC及びhATR5Hvd1/CVIDECをNheI及びSalIで消化し、ヒト型化H鎖V領域のcDNA断片を回収し、ヒト型化ATR-5抗体L鎖バージョン"b" cDNAの配列を含むプラスミド chHv-hLvb/N5KG4PをNheI及びSalIにて消化することにより調製したhLvb/N5KG4P(SalI/

NheI) に導入した。こうして作製したプラスミドをhHvbl
-hLvb/N5KG4P及びhHvdl-hLvb/N5KG4
Pと命名した。

H鎖V領域を含むプラスミドhATR5Hvb3/CVIDEC及びhATR5Hvd3/CVIDECをNheI及びSalIで及びhATR5Hvd3/CVIDECをNheI及びSalIで活化し、ヒト型化H鎖V領域のcDNA断片を回収し、ヒト型化ATR-5抗体L鎖バージョン"b"cDNAの配列を含むプラスミドchHv-hLvb/N5KG4PをNheI及びSalIにて消化することにより調製したhLvb/N5KG4P(SalI/NheI)に導入した。こうして作製したプラスミドをhHvb3NheI)に導入した。こうして作製したプラスミドをhHvb3Pと命名した。

H鎖V領域を含むプラスミド h A T R 5 H v b / C V I D E C を N h e I 及び S a 1 I で消化し、ヒト型化H鎖 V 領域の c D N A 断 片を回収し、ヒト型化A T R - 5 抗体 L鎖バージョン "b 1"及び "b 2" c D N A の配列を含むプラスミド c h H v - h L v b 1 / N 5 K G 4 P 及び c h H v - h L v b 2 / N 5 K G 4 P を N h e I 及び S a 1 I にて消化することにより調製した h L v b 1 / N 5 K G 4 P (S a 1 I / N h e I) 及び h L v b 2 / N 5 K G 4 P (S a 1 I / N h e I) に導入した。こうして作製したプラスミドを h H v b - h L v b 1 / N 5 K G 4 P 及び h H v b - h L v b 2 / N 5 K G 4 P と命名した。

H鎖V領域を含むプラスミド h A T R 5 H v i / C V I D E C を N h e I 及び S a 1 I で消化し、ヒト型化H鎖 V 領域の c D N A 断 片を回収し、ヒト型化A T R - 5 抗体 L鎖バージョン "b 1"及び "b 2" c D N A の配列を含むプラスミド c h H v - h L v b 1 / N 5 K G 4 P を N h e I

及びSa1Iにて消化することにより調製したhLvb1/N5K G 4 P (SalI/Nhel) 及びh L v b 2 / N 5 K G 4 P (S alI/NheI)に導入した。こうして作製したプラスミドをh Hvi-hLvb1/N5KG4P及びhHvi-hLvb2/N 5 K G 4 P と命名した。

(4) COS-7細胞へのトランスフェクション

ヒト型化抗体の抗原結合活性及び中和活性を評価するため、前記 発現プラスミドをCOS-7細胞で一過性に発現させた。

構築した発現プラスミドベクターをGene Pulser装置 (Bio-Rad)を用いてエレクトロポレーションによりCOS - 7細胞に形質導入した。PBS中に1×10⁷細胞/mlの細胞 濃度で懸濁されているCOS-7細胞0.78mlに、プラスミド 5 0 μ g あるいは 2 0 μ g を加え、 1 , 5 0 0 V , 2 5 μ F の静電 容量にてパルスを与えた。

室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理 された細胞を 5 %の Ultra Low IgGウシ胎児血清(GIBCO) を含有す る D M E M 培地 (GIBCO) に懸濁し、10cm培養皿あるいは15c m培養皿を用いてCO2インキュベーターにて培養した。24時間 の培養の後、培養上清を吸引除去し、新たに無血清培地HBCHO (アーバインサイエンティフィック)を加えた。さらに72時間も しくは96時間の培養の後、培養上清を集め、遠心分離により細胞 破片を除去した。

(5) 抗体の精製

COS-7細胞の培養上清からの抗体の精製をAffiGel Protein A MAPSIIキット(Bio-Rad) 、あるいはrProtein A Sepharose Fast Flow(Pharmacia Biotech) を用いて行った。AffiGel Protein A MA PSIIキットを用いた精製はキット添付の処方に従って行った。rPro

PCT/JP99/01768

tein A Sepharose Fast Flowを用いた精製は以下のように行った。 WO 99/51743

1 m l のrProtein A Sepharose Fast Flowをカラムに充塡し、1 0倍量のTBSを流すことによってカラムを平衡化した。平衡化し たカラムにCOS-7細胞の培養上清をアプライした後、10倍量 のTBSによってカラムを洗浄した。次に13. 5m1の2. 5m M HCl(pH3.0)を流すことによって吸着した抗体画分を カラムより溶出した。1.5mlの1M Tris-HCl(pH 8.0)を加えることによって溶出液を中和した。

精製された抗体画分について、セントリプレップ30もしくは1 00 (amicon) を用いた限外濾過を2~3回行うことにより 、TBSに溶媒を置換し、最終的に約1.5m1まで濃縮した。

実施例 4. 抗体の定量及び活性評価

(1) ELISAによる抗体濃度の測定

抗体濃度測定のためのELISAプレートを次のようにして調製 した。ELISA用96穴プレート (Maxisorp, NUNC) の各穴を固 相化バッファー (0.1M NaHCO3、0.02% NaN3 、p H 9. 6) (以下、C B と称す) で 1 μ g / m l の濃度に調製 したヤギ抗ヒトIgGγ抗体(BioSource)100μ1で 固相化し、200μlの希釈バッファー (50mM Tris-H C1. 1 m M M g C 1 2 , 0. 1 M N a C 1 , 0. 0 5 % T ween20、0.02% NaNa、1% ウシ血清アルブミン (BSA)、pH8.1) (以下DBと称す) でブロッキングの後 、抗体を発現させたCOS-7細胞の培養上清あるいは精製抗体を D B にて段階希釈して各穴に加えた。

1時間室温にてインキュベートし0.05%Tween20を含 むダルベッコPBS(以下RBと称す)で洗浄後、DBで1000 倍に希釈したアルカリフォスファターゼ結合ヤギ抗ヒトIgGγ抗

体(BioSource) 100μ 1を加えた。1時間室温にてインキュベー トしRBで洗浄の後、1mg/m1となるようにSigma104 (pーニトロフェニルリン酸、SIGMA)を基質バッファー(5 0 mM NaHCO3、10mM MgC12、pH9.8)に溶 解したもの(以下、基質溶液と称す)を加え、405/655nm での吸光度をmicroplate reader (Bio Rad) で測定した。濃度測定 のスタンダードとしてIgG4 κ (The Binding Site) を用いた。

抗原結合測定のためのCell ELISAプレートは、次のよ うにして調製した。細胞はヒト膀胱癌細胞J82(ATCC HT B-1)を用いた。細胞培養用96穴プレートの60穴に1×10 ⁶ 個のJ82細胞を播き込んだ。これをCO』インキュベーターで 1日培養し(10%の牛胎児血清(GIBCO) を含むRPMI1640 培地)、細胞を接着させた。培養液を捨て、300μlのPBSで 各穴を2回洗浄した。4%のパラホルムアルデヒドを含むPBS(以下、PFA/PBSと称す)を各穴に100μ1加え、氷上で1 0 分間静置し、細胞を固相化した。

PFA/PBSを捨て、300μ1のPBSで各穴を2回洗浄後 、250μ1のDBでブロッキングした。培養上清あるいは精製抗 体をDBにて段階希釈して100μ1を各穴に加えた。室温にて2 時間インキュベートしRBで洗浄後、DBで1000倍に希釈した アルカリフォスファターゼ結合ヤギ抗ヒトIgGγ抗体(BioSource)100μ l を加えた。室温にて l 時間インキュベートしR B で洗 浄ののち、基質溶液を加え、次に405/655 nmでの吸光度を Microplate Reader (Bio-Rad) で測定した。 (3) 中和活性の測定

マウス抗体、キメラ抗体及びヒト型化抗体の中和活性は、ヒト胎

盤由来トロンボプラスチン、Thromborel S(Behringwerke AG) によ る Factor Xa産生阻害活性を指標に測定した。すなわち、1.25 mg/mlのThromborel S 10μlと適当な濃度に希釈した抗体 10μlに緩衝液(5mMのCaCl2、0.1%のBSAを含む TBS) 60 μ 1を加え、96穴プレート中で室温で1時間反応さ せた。これに 3. 245 μ g / m 1 のヒトファクター X (セルサス ・ラボラトリーズ) 及び82.5 ng/mlのヒトファクターVI Ι a (エンザイム・リサーチ) をそれぞれ10μ1加え、さらに室 温で1時間反応させた。

0.5MのEDTAを 10μ 1加え、反応を停止させた。これに 発色基質溶液を 5 0 μ 1 加え、Microplate Reader(Bio Rad)で 4 0 5/655nmの吸光度を測定した。室温で1時間反応させ、再度 405/655nmの吸光度を測定した。抗体無添加の1時間の吸 光度変化を100%の活性とし、それぞれの吸光度変化から残存活 性(%)を算出した。

発色基質溶液はテストチーム発色基質 S-2222 (Chrom ogenix)を添付文書に従い溶解し、精製水で2倍希釈した後 、ポリブレン液(0.6mg/ml ヘキサジメチリンブロマイド 、SIGMA)と1:1で混和し調製した。

(4) 活性の評価 ·(i)ヒト型化H鎖バージョン"a"とキメラL鎖との組合せ ヒト型化H鎖バージョン"a"とキメラL鎖を組み合わせた抗体 (a-ch)を作製し、cell ELISAにて抗原結合能を調 べたところ、高濃度側で抗原に対する結合量が低下していた(図 1)。FXa産生阻害による抗原中和能についても陽性対照のキメラ 抗体(ch-ch)に比べて弱い活性であった(図2)。よってヒ ト型化H鎖はFRーシャッフリングによるバージョンアップを行う

ことにした。なお、ここで用いたキメラ抗体はCOS-7細胞で発現させ精製した抗体を用い評価したものである。

(ii) ヒト型化L鎖バージョン"a"とキメラH鎖との組合せヒト型化L鎖バージョン"a"とキメラH鎖を組み合わせた抗体(chーa)を作製し、cell ELISAにて抗原結合能を調べたところ、キメラ抗体と同等以上の抗原結合活性が認められた(図1)。一方、抗原中和能は陽性対照のキメラ抗体に比べて弱い活性であった(図2)。よってヒト型化L鎖もFRーシャッフリングによるバージョンアップを行うことにした。なお、ここで用いたキメラ抗体はCOSー7細胞で発現させ精製した抗体を用い評価したものである。

(iii) ヒト型化H鎖バージョン"a"とヒト型化L鎖バージョン"a"との組合せ

ヒト型化H鎖バージョン "a"とヒト型化L鎖バージョン "a"を組み合わせた抗体(aーa)を作製し、cell ELISAにて抗原結合能を調べたところ、高濃度側で抗原に対する結合量が低下していた(図3)。FXa産生阻害による抗原中和能についても陽性対照のキメラ抗体に比べてかなり弱い活性であった(図4)。よってヒト型化H鎖及びL鎖のFRーシャッフリングによるバージョンアップを行うことにした。なお、ここで用いたキメラ抗体はCOSー7細胞で発現させ精製した抗体を用い評価したものである。(iv)ヒト型化H鎖バージョン"b"、"c"及び"d"とキメラL鎖との組合せ

FR-シャッフリングによってバージョンアップしたヒト型化H鎖とキメラL鎖を組み合わせた抗体(それぞれ"b-ch"、"c-ch"、及び"d-ch")を作製し、cell ELISAにて抗原結合能を調べたところ、"d-ch"はキメラ抗体と同等の

抗原結合活性が認められ、"b-ch"及び"c-ch"はわずかに劣る抗原結合活性を示した(図 5 , 6)。一方、抗原中和能は陽性対照のキメラ抗体に比べて、"b-ch"はほぼ同等、"d-ch"はわずかに弱い活性であった。またバージョン"c-ch"はキメラ抗体に比べかなり弱い活性であった(図 7)。よってヒト型化H鎖バージョン"b"及び"d"がヒト型化H鎖で高い活性を示すと考えられるバージョンであった。

(v) ヒト型化H鎖バージョン"b"とヒト型化L鎖バージョン"a"との組合せ

FRーシャッフリングによってバージョンアップしたヒト型化H鎖バージョン"b"とヒト型化L鎖バージョン"a"を組み合わせた抗体(b-a)を作製し、cell ELISAにて抗原結合能を調べたところ、高濃度で抗原に対する結合量が低下していた(図5)。一方、抗原中和能は陽性対照のキメラ抗体に比べて、かなり弱い活性であった(図8)。よって"b-a"が"a-a"より高い活性を示すバージョンであった。なお、ここで用いたキメラ抗体はCOS-7細胞で発現させ精製した抗体を用い評価したものである。

(vi) ヒト型化L鎖バージョン"b"、"c"とキメラH鎖との 組合せ

ヒト型化L鎖バージョン "b"及び"c"をキメラH鎖と組み合わせた抗体(それぞれ、"ch-b"、"ch-c")を作製したところ、いずれの抗体も抗原結合能、抗原中和能ともにキメラ抗体と同等の活性を示した(図9及び10)。よってバージョン "b"及び"c"をヒト型化抗体L鎖の候補とした。マウス抗体由来のアミノ酸残基数が1つ少ないバージョン "b"の方がバージョン "c"より抗原性の点で優れていると考えられる。なお、ここで用いた

キメラ抗体はCHO細胞DG44で発現させ精製した抗体を用い評価したもので、これ以降の評価でもこの抗体を陽性対照に用いた。(vii)ヒト型化H鎖バージョン"b"とヒト型化L鎖バージョン"b"及び"c"との組合せ

ヒト型化H鎖バージョン"b"をヒト型化L鎖バージョン"b"及び"c"と組み合わせた抗体(それぞれ"b-b"及び"b-c")を作製し、抗原結合能及び抗原中和能を測定した。いずれの抗

)を作製し、抗原結合能及び抗原中和能を測定した。いずれの抗体も抗原結合能、抗原中和能ともにキメラ抗体よりわずかに劣る活性を示した(図11及び12)

(viii) ヒト型化H鎖バージョン"b"及び"d"とヒト型化 L鎖バージョン"b"との組合せ

FRーシャッフリングによってバージョンアップしたヒト型化H鎖とヒト型化L鎖バージョン"b"を組み合わせた抗体(それぞれ"bーb"及び"dーb")を作製し、cell ELISAにて抗原結合能を調べたところ、"dーb"はキメラ抗体と同等の抗原結合活性が認められ、"bーb"は高濃度でわずかに劣る抗原結合活性を示した(図13)。一方、抗原中和能は陽性対照のキメラ抗体に比べて、"bーb"はわずかに弱い活性で、"dーb"はキメラ抗体に比べかなり弱い活性であった(図14)。よって"bーb"は抗原活性中和能の高いバージョン、"dーb"は抗原結合能の高いバージョンであることが示された。

(ix) ヒト型化H鎖バージョン"e"とキメラL鎖及びヒト型化L鎖バージョン"b"との組合せ

ヒト型化L鎖バージョン"e"をキメラL鎖及びヒト型化バージョン"b"と組み合わせた抗体(それぞれ"e-ch"及び"e-b")を作製したところ、"e-ch"の抗原結合能はキメラ抗体と同等の活性を示したが、"e-b"は抗体の発現量が非常に低く

、且つ抗原結合能も殆ど喪失していた(図15)。また"e-ch"の抗原活性中和能はキメラ抗体に比べかなり弱い活性であった(図16)。よってH鎖バージョン"e"はL鎖バージョン"b"との組合せが悪いと考えられた。

(x) ヒト型化H鎖バージョン "f"、 "g"及び "h"とヒト型化L鎖バージョン "b"との組合せ

ヒト型化H鎖バージョン"f"、"g"及び"h"をヒト型化L鎖バージョン"b"と組み合わせた抗体を(それぞれ"f-b"、"g-b"及び"h-b")作製したところ、"f-b"及び"h-b"の抗体は抗体の発現量が非常に低くかった。なお、バージョン"f"、"h"についてはキメラL鎖と組み合わせた抗体も作製したが、発現されなかった。"g-b"は低い濃度から飽和状態に達し、キメラ抗体より弱い抗原結合能を示した(図17)。"g-b"の抗原中和能は、キメラ抗体に比べかなり弱い活性であった(図18)。

(xi) ヒト型化H鎖バージョン "bl"及び "dl"とヒト型化 L鎖バージョン "b"との組合せ

ヒト型化日鎖バージョン"b1"及び"d1"をヒト型化L鎖バージョン"b"と組み合わせた抗体を(それぞれ"b1-b"及び"d1-b")作製したところ、ともに抗体は殆ど発現されなかった。なお、これらについてはキメラL鎖と組み合わせた抗体も作製したが、発現されなかった。

(x i i) ヒト型化H鎖バージョン "b 3" 及び "d 3" とヒト型化L鎖バージョン "b" との組合せ

ヒト型化H鎖バージョン"b3"及び"d3"をヒト型化L鎖バージョン"b"と組み合わせた抗体を(それぞれ"b3-b"及び"d3-b"の抗原結合能はキメ

ラ抗体よりわずかに劣っており、"b3-b"の抗原結合能はさらに劣っていた(図19)。"b3-b"の抗原中和能は"b-b"より上回る活性を示したものの、キメラ抗体の活性には及ばず、"d3-b"は"b-b"と同程度の活性にとどまった(図20)。(x iii)ヒト型化H鎖バージョン"i"及び"j"とキメラL鎖及びヒト型化L鎖バージョン"b"との組合せ

ヒト型化H鎖バージョン "i"及び"j"をキメラL鎖と組み合わせた抗体(それぞれ"i-ch"及び"j-ch")とヒト型化L鎖バージョン "b"と組み合わせた抗体(それぞれ"i-b"及び"j-b")を作製し、抗原結合能及び抗原中和能を測定した。抗原結合能はいずれの抗体もキメラ抗体とほぼ同等の活性を示した(図 2 1、 2 2)。 "i-ch"にはキメラ抗体の活性を上回る抗原中和能が認められ、"j-ch"の抗原中和能はキメラ抗体に比べかなり弱い活性であった(図 2 3)。 "i-b"はキメラ抗体に比べかなり弱い活性であった(図 2 3)。 "i-b"はキメラ抗体に比べかなり弱い活性であった(図 2 3)。 "i-b"はキメラ抗体に比べかなり弱い活性であった(図 2 4)。

(xiv)ヒト型化L鎖バージョン"bl"及び"b2"

ヒト型化L鎖バージョン"b1"及び"b2"をキメラH鎖と組み合わせた抗体(それぞれ、"ch-b1"及び"ch-b2")を作製したところ、いずれの抗体もキメラ抗体と同等の抗原結合能を示した(図25)。抗原中和能については、"ch-b1"ではキメラ抗体と同等の活性を示し、"ch-b2"では高濃度側でキメラ抗体を若干上回る活性が認められた(図26)。バージョン"b1"及び"b2"ともにヒト型化抗体L鎖の候補になり得るが、より強い活性を有するという点でバージョン"b2"の方が優れている。

(x v)ヒト型化H鎖バージョン"b"とヒト型化L鎖バージョン

1 0 0

"b2"との組合せ

ヒト型化H鎖バージョン "b"をヒト型化L鎖バージョン "b2"と組み合わせた抗体("b-b2")を作製し、抗原結合能及び抗原中和能を測定した。抗原結合能はキメラ抗体よりわずかに劣っていた(図27)。抗原中和能は"b-b"の活性を上回ったものの、"i-b"の活性には及ばなかった(図28)。

(x v i) ヒト型化H鎖バージョン "i" とヒト型化L鎖バージョン "b 1" 又は "b 2" との組合せ

ヒト型化H鎖バージョン"i"をヒト型化L鎖バージョン"b1"又は"b2"と組み合わせた抗体(それぞれ"i-b1"及び"i-b2")を作製し、抗原結合能及び抗原中和能を測定した。"i-b2"の抗原結合能はキメラ抗体とほぼ同等で、"i-b1"及びはわずかに劣る程度であった(図29)。また、"i-b1"及び"i-b2"の抗原中和能はキメラ抗体や"i-b"を上回る活性を示し、"i-b2">"i-b1"の順に強かった(図30)。

(1)CHO安定産生細胞株の樹立

ヒト型化抗体(b-b、i-b及びi-b2)の安定産生細胞株を樹立するため、無血清培地に馴化したCHO細胞(DG44)に抗体発現遺伝子ベクターを導入した。

プラスミドDNA、hHvb-hLvb/N5KG4P、hHvi-hLvb/N5KG4P、hHvi-hLvb/N5KG4P及びhHvi-hLvb2/N5KG4PをH限酵素SspI(宝酒造)で切断して直鎖状にし、フェノール及びクロロフォルム抽出した後、エタノール沈殿により精製した。エレクトロポーレーション装置(Gene Pulser; Bio Rad)により、直鎖状にした発現遺伝子ベクターをDG44細胞に導入した。DG44細胞をPBSに1×10⁷/m1の細

胞密度で懸濁し、この懸濁液約0. 8m1に前記のDNAを10もしくは 50μ gを加え、1, 500V, 25μ Fの静電容量にてパルスを与えた。

室温にて10分間の回復期間の後、ヒポキサンチンーチミジン(GIBCO)(以下、HT)を含有するCHO-S-SFMII培地に処理された細胞を懸濁し、2枚の96穴平底プレート(Falcon)に100μ1/穴となるように播種し、CO₂インキュベーターにて培養した。培養開始8~9時間後にHT及び1mg/m1のGENETICIN(GIBCO)を含有するCHO-S-SFMII培地を100μ1/穴加え、500μg/m1のGENETICIN選択培地に変換し、抗体遺伝子の導入された細胞を選択した。3~4日に一度1/2量の培地を新鮮な培地と交換し、選択培地への変換から約2週間経過した時点で、その4~5日後に細胞の順調な増殖が観察された流を過した時点で、その4~5日後に細胞の順調な増殖が観察された流を濃度を前述の抗体濃度測定ELISAにより測定し、抗体産生量の高い細胞を選出した。

(2)ヒト型化抗体の大量精製

前記のように選出したヒト型化抗体("b-b"、"i-b"及び"i-b2")発現DG44細胞株を2Lローラーボトル(CONING)を用い、500m1/ボトルのCHO-S-SFMII培地中で数日培養後、培養液を回収して新鮮なCHO-S-SFMII培地を加え、再び培養した。培養液は遠心分離により細胞破片を除去し、0.22μmもしくは0.45μmのフィルターで濾過した。これを繰り返し、それぞれ全量約2Lの培養上清を得た。得られた培養上清をProtein Aアフィニティーカラム(Poros)を接続したConSepLC100システム(ミリポア)にて抗体を精製した。

(3) ELISAによる抗体濃度の測定

1 0 2

抗体濃度測定のためのELISAプレートを次のようにして調製した。ELISA用96穴プレート(Maxisorp, NUNC)の各穴をCBで1 μ g/mlの濃度に調製したヤギ抗ヒトIgG γ 抗体(BioSource) 100 μ 1で固相化し、200 μ 1のDBでブロッキングの後、抗体を発現させたCOS細胞の培養上清あるいは精製抗体をDBにて段階希釈して各穴に加えた。

1時間室温にてインキュベートしRBで洗浄後、DBで1000倍に希釈したアルカリフォスファターゼ結合ヤギ抗ヒトIgGγ抗体(BioSource) 100 μ 1を加えた。1時間室温にてインキュベートしRBで洗浄の後、基質溶液を100 μ 1加え、405 ℓ 655 nmでの吸光度をmicroplate reader(Bio Rad)で測定した。濃度測定のスタンダードとしてIgG4 κ (The Binding Site)を用いた。

(4) 抗原結合能の測定

抗原結合測定のためのCe11 ELISAプレートでは、次のようにして調製した。細胞はヒト膀胱癌細胞J82(ATCC HTB-1)を用いた。細胞培養用96穴プレートに1×10⁶ 個のJ82細胞を播き込んだ。これをCO2インキュベーターで1日培養し(10%の牛胎児血清(GIBCO)を含むRPMI1640培地)、細胞を接着させた。培養液を捨て、PBSで各穴を2回洗浄した。PFA/PBSを各穴に100μ1加え、氷上で10分間静置し、細胞を固相化した。

PFA/PBSを捨て、300μ1のPBSで各穴を2回洗浄後、250μ1のDBでブロッキングした。精製抗体を上測定結果をもとに、DBにて10μg/mlより公比2で段階希釈して100μ1を各穴に加えた。室温にて2時間インキュベートしRBで洗浄後、DBで1000倍に希釈したアルカリフォスファターゼ結合ヤ

ギ抗ヒトIgG γ 抗体(BioSource) 100μ 1を加えた。室温にて 1時間インキュベートしRBで洗浄ののち、基質溶液を 100μ 1加え、次に 405/655nmでの吸光度をMicroplate Reader (Bio-Rad) で測定した。

(5) TF中和活性(ファクターXa産生阻害活性)の測定

ヒト型化抗体のファクターX a 産生阻害活性は、ヒト胎盤由来トロンボプラスチン、Thromborel $S(Behringwerke\ AG)$ による Factor X a 産生阻害活性を指標に測定した。すなわち、5 m g / m 1 の Th romborel S 10 μ 1 と抗体10 μ 1 に緩衝液(5 m M の C a C 1 z 、 0 . 1 % の B S A を含む T B S) 6 0 μ 1 を加え、9 6 穴プレート中で室温で1時間反応させた。抗体は緩衝液で 2 0 0 μ g / m 1 より公比 5 で段階希釈した。

発色基質溶液はテストチーム発色基質 S-2222 (Chromogenix) を添付文書に従い溶解し、ポリブレン液(0.6 mg/ml へキサジメチリンブロマイド、SIGMA)と1:1で混和し調製した。

(6) TF中和活性(ファクターX結合阻害活性)の測定 ヒト型化抗体のファクターX結合阻害活性は、ヒト胎盤由来トロ

1 0 4

ンボプラスチン、Thromborel S(Behringwerke AG) を用い、予めTFとFactor VIIaの複合体を形成させ、その複合体の Factor Xa産生阻害活性を指標にファクター X 結合阻害活性を測定した。すなわち、5 mg/mlのThromborel S 10 μ 1 と82. 5 ng/mlのヒトFactor VIIa(エンザイム・リサーチ)10 μ 1 に緩衝液(5 m M の C a C 1 2 、0. 1 %のBSAを含むTBS)6 0 μ 1 を加え、9 6 穴プレート中で室温で予め1時間反応させた。

これに抗体溶液を $10\mu1$ 加え、室温で5分間反応させた後、 $3.245\mug/m1$ のヒトFactor X(セルサス・ラボラトリーズ)を $10\mu1$ 加え、さらに室温で45分間反応させた。なお抗体は緩衝液で $200\mug/m1$ より公比2で段階希釈した。0.5MのEDTAを $10\mu1$ 加え、反応を停止させた。これに発色基質溶液を $50\mu1$ 加え、Microplate Reader(Bio Rad)で405/655nmの吸光度を測定した。室温で30分間反応させ、再度405/655nmの吸光度を測定した。抗体無添加の30分間の吸光度変化を100%の活性とし、それぞれの吸光度変化から残存活性(%)を算出した。

発色基質溶液はテストチーム発色基質 S-2 2 2 2 2 (Chromogenix)を添付文書に従い溶解し、ポリブレン液(0. 6 m g / m l へ キサジメチリンブロマイド、S I G M A)と1 : 1 で混和し調製した。

(7) TF中和活性(血漿凝固阻害活性)の測定

ヒト型化抗体のTF中和活性(血漿凝固阻害活性)はヒト胎盤由来トロンボプラスチン、Thromborel S(Behringwerke AG) を用いたプロトロンビン時間を指標に測定した。すなわち、サンプルカップにヒト血漿(コスモ・バイオ) 100μ l を入れ、これに様々な濃

度に希釈した抗体を 50μ 1加え、370で3分間加温した。予め 370に加温しておいた 1.25 m g / m 1 の Thromborel Sを 50 μ 1加え、血漿凝固を開始させた。この凝固時間はAmelung CR-Aを接続した Amelung KC-10A(ともにエム・シー・メディカル)にて測定した。

検量線は様々なThromborel Sの濃度とその凝固時間を測定することにより作成した。適当に希釈したThromborel S、 50μ 1に 50μ 1のBSA-TBSを加え、37℃で3分間加温し、予め<math>37℃に加温しておいたヒト血漿を 100μ 1加えて凝固を開始させ凝固時間を測定した。Thromborel Sは6.25mg/mlより公比2で25mMのCaCl2を含むハンクス緩衝液(GIBCO)にて段階希釈した。横軸にThromborel S濃度、縦軸に凝固時間を両対数グラフにプロットし、これを検量線とした。

(8)活性の評価

"b-b"、"i-b"及び"i-b2"のヒト型化抗体すべてはキメラ抗体と同等以上の活性を有していた(図 3 1)。 Factor Xa産生阻害活性、Factor X結合阻害活性及び血漿疑固阻害活性においても、ヒト型化抗体"b-b"、"i-b"及び"i-b2"はキメラ抗体と同等以上の活性を有しており、"i-b2">"i-b2"はキメラ抗体と同等以上の活性を有しており、"i-b2">"i-b3">"i-b4")。

実施例 6. BIACOREを用いたTFと抗TF抗体の相互作用

における反応速度論的解析

BIACOREを用いて、抗原抗体反応の速度論的解析を行った。組換型ProteinGをセンサーチップに固相化し、これに抗体を結合させた。抗原として精製した組換型TF(1-219にFLAGペプチドタグを付した可溶型TF)(以下、可溶型TFと称す)を用い、種々の濃度に調製した可溶型TFをアナライトとした。得られたセンサーグラムから、カイネティクスパラメーター(解離速度定数kdiss及び結合速度定数kass)を算出した。速度論的解析に関して、「Kinetic analysis of monoclonal antibody-antigen interactions with a new biosensor based analytical system」(karlsson, R. et al. (1991)J. Immunol. Methods 145, 229-240.)を参考にした。

(1) センサーチップへの Protein Gの固相化

センサーチップCM5 (BIACORE) へProtein G (ZYMED) を固相化する。

調製した。さらに100μLの1.0Mエタノールアミンー塩酸(pH8.5)をインジェクトし、過剰の活性基をブロックした。これに10μLの0.1Mグリシンー塩酸緩衝液(pH2.5)および10μLの10mM塩酸をインジェクトし、非共有結合している物質を洗浄した。これを各フローセルについて行い、72mMのヒト型化抗TF抗体バージョン"ib2"を10μLインジェクトし、約1000RU結合することを確認した。

(2) 固相化抗TF抗体とヒトTFとの相互作用

ヒトTFは、アミノ酸配列1-219のC末端にFLAGペプチドを連結させたものをCHO細胞にて発現させて精製した。これを可溶型ヒトTFとして用いた。

ランニングバッファーとしてHBS-EP 緩衝液を用い、流速20μL/分で72nMの抗体溶液を10μLインジェクトし、抗体を固相化した。抗体の希釈はHBS-EP 緩衝液を用いて行った。これに各種濃度の可溶型ヒトTF溶液40μLを流速30μL人分でインジェクトし、分析はインジェクトする80秒を結合相とし、その後HBS-EP 緩衝液に切り替え、120秒の解離相とした。解離相終了後、10μLの20mM塩酸をインジェクトするる分析の1サイクルとし、各種抗体についてセンサーグラムを得た。なお、可溶型ヒトTF溶液はHBS-EP 緩衝液を用い、250mM、125mM、62.5mM、31.3mM、15.6mM、7.81mM、3.91mMの濃度に調製した。また、ブランクには希釈に用いたHBS-EP 緩衝液をインジェクトして得られたセンサーグラムを用いた。

以上のことをフローセルの1~3それぞれで行った。

(3)相互作用の速度論的解析

1 0 8

目的のデータファイルを読み込み、目的の反応領域について、HBS-EP 緩衝液のセンサーグラムをベースラインとして、重ね書きによる反応パターンの比較を行った。さらにカーブフィッティングによるカイネティクスパラメーター(結合速度定数 k a s s 及び解離速度定数 k d i s s)の算定を行う BIACORE専用の解析アプリケーションソフトウェアである「BIAevaluation 2.1 」 (Pharmac ia) を用いて、相互作用の速度論的解 析を行った。なお、結合速度定数 k a s s を求める際には、解析モデルタイプ 4 を用いた (BI Aevaluation 2.1 Software Hand book, A1~A5)。それぞれのフローセルから算出した値から、各種抗体のカイネティクスパラメーターを得た。結果(各フローセルから算出した値の平均値±標準偏差)を表6に示す。

表 6

キメラ及びヒト型化抗TF抗体のカイネティクスパラメーター (n = 3)

	キメラ	b-b	i -b	i -b2
kdiss [×10 ⁻⁴ 1/s]	5.06 ± 0.12	9.52±0.22	6. 49±0. 17	6.35±0.15
kass [×10 ⁵ 1/Ms]	4.65±0.32	4. 15 ± 0.27	4.67 ± 0.30	5. 44±0. 36
KD [$\times 10^{-9}$ M]	1.09±0.09	2.30 ± 0.15	1.39±0.13	1.17±0.11

実施例 7. ヒト型化抗TF抗体のヒトTFへの反応性の測定

ドットブロットハイブリダイゼーション法(「改訂版分子生物学研究のためのタンパク実験法」(羊土社)竹縄忠臣/編 p. 101)によって、非変性TF、非還元下変性TF、還元下変性TFへの反応性を検討した。TFは細胞外領域にFLAGタグを付したものをCHO細胞にて発現させ、精製したもの(shTF)を用いた。shTFをそれぞれ次の3種の緩衝液(緩衝液A:10mM Tri

s - H C 1, p H 8. 0; 緩衝液 B : 1 0 m M T r i s - HC1, pH8.0, 8M 尿素; 緩衝液C:10mM Tr is-HC1, pH8.0, 8M 尿素, 5 m M にて希釈した。緩衝液Aで処理したものは非変性TFであり、一方 、非還元下変性TFは緩衝液Bで処理し、還元下変性TFは緩衝液 Cで処理して調製した。それぞれのサンプルは室温で24時間処理 した。処理後、ニトロセルロース膜(Bio-Rad)にサンプル をブロッティングした。サンプルを 0. 5 μ 1 、1 μ 1 及び 2 μ 1 (3 μg/ml) 膜にブロットし、膜を風乾した。 DB (5 0 m M Tris-HC1, pH8.1, 0.15M NaC1, 1 MgCl $_{2}$, 0.05% (v/v) Tween 20, m M 0. 02% (w/v) NaN₃, 1% (w/v) BSA) でブロッキングした。膜をヒト型化抗TF抗体を含むDBもしくは DB (コントロール) で反応させた。0.05% (v/v) een 20を含むPBSで洗浄し、ペルオキシダーゼ標識抗ヒト I g G 抗体 (D A K O) を含む D B で反応させた。 0. 05% (v /v) Tween 20を含むPBSで洗浄した後、ECL Wester n Blotting reagent (Amersham) で処理し、X線フィルムに30秒 間暴露させた。

図35に示したようにキメラ型抗TF抗体及びヒト型化抗TF抗体(バージョン"bb""ib"及び"ib2")は非変性TF、非還元下変性TF、還元下変性TF全てに反応した。

実施例 8. ラット急性DICモデルにおける抗血栓作用の確認

抗TF抗体の抗血栓作用について、ラットを用いたトロンボプラスチン誘発DIC モデルで確認した。すなわち、SD系雄性ラットにヒトトロンボプラスチン溶液を40mg/kg の用量で 3 時間かけて静脈内に持続注入することでDIC モデルを作製した。抗TF抗体(キメラおよ

びヒト型化抗TF抗体i-b2)は各々0.2mg/kgの用量でトロンボプラスチン溶液の注入開始5分前に静脈内投与した。トロンボプラスチン溶液の持続注入終了15分後に腹部大動脈からクエン酸加血液を採取し、血小板数、活性化部分トロンボプラスチン時間(aPTT)、フィブリノーゲン濃度(Fib)、可溶性フィブリンモノマー複合体(sFMC)濃度、トロンビン/アンチトロンビンIII複合体(TAT)濃度を測定した。

その結果、表7に示すように、トロンボプラスチンの持続注入により血小板数の減少、aPTTの延長、フィブリノーゲン濃度の減少、sFMCおよびTAT 濃度の上昇が認められ、明らかな凝固亢進状態を呈した。これに対し、キメラおよびヒト型化抗TF抗体はともにこれらの変化をほぼ同様に強く抑制した。

この結果から、ヒト型化抗TF抗体は抗血栓薬として有用なことが示された。

表 7

測定項目	トロンボプラ スチン非投与 正常群	溶媒投与 対照群	キメラ抗体 投与群	ヒト型化抗体 投与群
血小板数 (x10 ⁴ /mm³)	115.5±11.8	82. 9±14. 3	100.7±12.9	96. 1±13. 3
aPTT(sec)	20.1±1.1	36. 2±13. 9	22. 3±0. 7 ^a)	21.8±1.3°
フィブリノーゲン濃度 (正常群を100%)	100.0±4.2	64.8±20.0	101.0±6.6°	98. 9±5. 7 ^a)
sFMC濃度 (μg/ml)	74.2±5.5	3517±3645	129. 9±46. 8°	66. 5±23. 0 ^{a)}
TAT濃度 (ng/ml)	3. 4±0. 6	29.6±31.0	3.8±0.7 ^{b)}	4. 2±0. 9

(平均值土標準偏差)

溶媒投与対照群に対する差の有意性:a):p<0.01, b):p<0.05

<u>参考例1.</u> 抗TFモノクローナル抗体の作製

1. ヒトTFの精製

ヒト胎盤からのTFの精製は、Itoらの方法(Ito, T.ら J. Bio chem. 114, 691-696, 1993)に準じて行った。すなわち、ヒト胎盤を10mM塩化ベンザミジン、1mMフッ化フェニルメチルスルフォニル、1mMジイソプロピルフルオロフォスフェートおよび0.02%アジ化ナトリウムを含むトリス緩衝生理食塩液(TBS, pH 7.5)中でホモジナイズ後、沈殿を冷アセトンで脱脂し、得られた脱脂粉末を2% Triton X-100を含む上記緩衝液に懸濁してTFを可溶化した。

この上清から Concanavalin A-Sepharose 4Bカラム(Pharmacia) および抗TF抗体を結合させたSepharose 4 Bカラム(Pharmacia) を用いてアフィニティークロマトグラフィーを行い、精製TFを得た。これを限外濾過膜(PM-10, Amicon) で濃縮し、精製標品として4℃で保存した。

精製標品中のTF含量は、市販の抗TFモノクローナル抗体(American Diagnostica)とポリクローナル抗体(American Diagnostica)を組合せたSandwich ELISAで、組換え型TFを標準にして定量した。

また精製標品の純度は、4-20%濃度勾配ポリアクリルアミドゲルを用いてSDS-PAGEしたものを銀染色することで確認した。

2. 免疫とハイブリドーマの作製

精製ヒトTF(約70μg/ml)を等容量のFreundの完全アジュバント(Difco)と混合後、5週齢のBalb/c系雄性マウス(日本チャールスリバー)の腹部皮下に、TFとして10μg/マウスとなるように免疫した。12,18及び25日にはF

reundの不完全アジュバントと混合したTFを5μg/マウスとなるように皮下に追加免疫し、最終免疫として32日にPBSで 希釈したTF溶液を5μg/マウスで腹腔内投与した。

最終免疫の3日後に4匹のマウスから脾細胞を調製し、細胞数で 1/5のマウスミエローマ細胞株P3U1とポリエチレングリコール法を用いて融合させた。融合細胞を10%ウシ胎仔血清を含むRPMI-1640培地(以下RPMI-培地とする)(Lifetech or iental) に懸濁し、96穴プレートに1匹のマウスにつき400穴(約400個/穴)播種した。融合後、1,2,3,5日目に培地の半量をHAT(大日本製薬)およびcondimed H1(Boehringer Man nheim GmbH)を含むRPMI-培地(以下HAT-培地とする)に交換することで、ハイブリドーマのHAT選択を行った。

下記のスクリーニング法で選択したハイブリドーマは 2 回の限界 希釈を行うことでクローン化した。

限界希釈は、96穴プレート2枚に一穴あたり0.8個の細胞を播種した。検鏡により単一コロニーであることが確認できた穴について、下記に示したTF結合活性とTF中和活性の測定を行いクローンを選択した。得られたクローンはHAT-培地からRPMI-培地に馴化し、馴化による抗体産生能の低下が無いことを確認したうえで、再度限界希釈を行い、完全なクローン化を行った。以上の操作により、TF/ファクターVIIa複合体とファクターXとの結合を強く阻害する抗体6種(ATR-2,3,4,5,7及び8)を産生するハイブリドーマが樹立できた。

3. 腹水の作製および抗体の精製

樹立したハイブリドーマの腹水の作製は常法に従って行った。すなわち、in vitroで継代したハイブリドーマ 1 0 6 個を、あらかじめ鉱物油を 2 回腹腔内に投与しておいた B a 1 b / c 系雄性マウス

の腹腔内に移植した。移植後1~2週目で腹部が肥大したマウスから腹水を回収した。

腹水からの抗体の精製は、 Protein Aカラム (日本ガイシ) を装着した ConSepLC100システム(Millipore) を用いて行った。

4. Cell-ELISA

TFを高発現することで知られているヒト膀胱癌由来細胞株J82(Fair D.S.ら、J.Biol.Chem., 262, 11692-11698, 1987)をATCCより導入し、RPMI-培地中、37℃、5%CO2、100%湿度の条件で継代・維持した。

Cell-ELISA用プレートは、96穴プレートにJ82細胞を10⁵ 個/穴の濃度で播種し、上記条件で1日培養後、培地を除いてリン酸緩衝生理食塩液(PBS)で2回洗浄し、4%パラホルムアルデヒド溶液(PFA)を加えて氷冷下で10分静置することで固定化することによって作製した。PFAを除去し、PBSで洗浄後、1%BSAおよび0.02%アジ化ナトリウムを含むTris緩衝液(Blocking緩衝液)を加えて、使用時まで4℃で保存した。

Cell-ELISAは以下のように行った。すなわち、上記のように作製したプレートからBlocking緩衝液を除去し、抗丁F抗体溶液もしくはハイブリドーマ培養上清を加えて室温で1.5時間反応させた。0.05% Tween20を含むPBSで洗浄後、アルカリフォスファターゼを結合したヤギ抗マウスIgG(H+L)(Zymed)を1時間反応させ、洗浄後、1mg/mlのpーニトロフェニルホスフェートニナトリウム(Sigma)を添加して1時間後に405nmにおける吸光度を測定することで、J82細胞に結合した抗丁F抗体量を定量した。

5. ファクター X a 活性を指標とした T F 中和活性測定系

1 1 4

 $50\mu105\,\mathrm{mMCaC1}_2$ および0.1%ウシ血清アルブミンを含むトリス緩衝生理食塩液(TBS:pH7.6)に $10\mu10$ ヒト胎盤由来トロンボプラスチン溶液($5\,\mathrm{mg/ml}$)(ThromborelS)(Boehring)と $10\mu10$ のファクターVIIa溶液($82.5\,\mathrm{ng/ml}$)(American Diagnostica)を添加し、室温で1時間反応させることでTF/Factor VIIa複合体を形成させた後、 $10\mu10$ 所定濃度に希釈した抗TF抗体溶液もしくはハイブリドーマ培養上清および $10\mu10$ Factor X溶液($3.245\mug/\mathrm{ml}$)(Celsus Laboratorise)を添加して45分間反応させ、0.5M EDTAを $10\mu1$ にかってとで反応を止めた。ここに $2\,\mathrm{mM}$ S-2222 溶液(第一化学薬品)を $50\mu1$ 添加し、30分間の $405\,\mathrm{nm}$ における吸光度変化をもってTF0 Factor Xa産生活性とした。この方法では、TF/Factor VIIa複合体とFactor Xとの結合を阻害する抗体の活性は測定できる。

6. 血漿凝固阻害活性測定系

市販の正常ヒト血漿(コージンバイオ)を用い、この 100μ 1に適当に希釈した抗TF抗体溶液 50μ 1を混和して37℃で $3分間反応させた後、<math>50\mu$ 1のヒト胎盤由来トロンボプラスチン溶液(1.25mg/ml)を添加し、血漿が凝固するまでの時間を血漿凝固時間測定装置(CR-A:Amelung)で測定した。

7. 抗体のアイソタイプの決定

ハイブリドーマの培養上清もしくは精製抗体について、マウスモ ノクロナール抗体アイソタイピングキット(Amersham社製)を用い て抗体のアイソタイプを確認し、結果を下に示した。

表 8

抗TFモノクローナル抗体のイムノグロブリンアイソタイプ $ATR-2 \qquad IgGl, k$

ATR-3 I g G 1, k
ATR-4 I g G 1, k
ATR-5 I g G 1, k
ATR-7 I g G 2 a, k
ATR-8 I g G 2 a, k

参考例2. 可溶型ヒトTFの作製法

可溶型ヒトTF(shTF)は以下のように作製した。

ヒトTFの貫通領域(220番目のアミノ酸)以下をFLAGペプチドM2に置換したものをコードする遺伝子を、哺乳動物細胞用の発現ベクター(ネオマイシン耐性遺伝子、DHFR遺伝子を含む)に挿入し、CHO細胞に導入した。ヒトTFのcDNA配列はJames H. Morrisseyらの報告(Cell(1987) 50, 129-135)を参考にした。この可溶型ヒトTFの遺伝子配列とアミノ酸配列を配列番号 I 5 1 に示した。G418により薬剤セレクションし、発現細胞を選抜し、さらにメトトレキサートで発現増幅をかけ、shTF発現細胞を樹立した。

この細胞を無血清培地CHO-S-SFMI(GIBCO)で培養し、shTFを含む培養上清を得た。同容量の40mMトリス塩酸緩衝液(pH8.5)で2倍に希釈し、20mMトリス塩酸緩衝液(pH8.5)で平衡化した Q-Sepharose Fast Flowカラム(100mL, Pharmacia Biotech)に添加し、0.1M NaClを含む同緩衝液で洗浄後、NaClの濃度を0.3Mとし、shTFをカラムから溶出した。得られたshTF画分に終濃度2.5Mとなるように硫酸アンモニウムを加え、遠心操作(10,000rpm、20分)により夾雑蛋白質を沈殿させた。上清をButyl TOYOPEARL(30mL,TOSOH)に添加し、2.5Mの硫酸アンモニウムを含む50mMトリス塩酸緩衝液(pH6.8)で洗浄した。5

1 1 6

0 mMトリス塩酸緩衝液(p H 6. 8)中、硫酸アンモニウム濃度を 2. 5 Mから 0 Mまで直線的に下げ、s h T F を溶出させた。 s h T F を含むピーク画分を Centri - Prep 10 (アミコン) で濃縮した。 150 mM NaC1 を含む 20 mM トリス塩酸緩衝液(p H 7.0)で平衡化した T S K g e l G 3 0 0 0 S W G D 5 A C A c A c A c A c A c A c A c A c A m A c A

配列表フリーテキスト

配列表の<223>に記載した内容は次の通りである。

配列番号:1:プライマーMHC-G1

配列番号: 2: プライマーMHC-G2 a

配列番号: 3:プライマーMKC

配列番号: 4: M 1 3 プライマーM 4

配列番号: 5: M 1 3 プライマーR V

配列番号: 6:抗-TFマウスモノクローナル抗体ATR-2のH

鎖V領域のアミノ酸配列及びそれをコードする塩基

配列

配列番号:7:抗-TFマウスモノクローナル抗体ATR-3のH

鎖V領域のアミノ酸配列及びそれをコードする塩基

配列

配列番号:8:抗一TFマウスモノクローナル抗体ATR-4のH

鎖V領域のアミノ酸配列及びそれをコードする塩基

配列

配列番号:9:抗一TFマウスモノクローナル抗体ATR-5のH

鎖V領域のアミノ酸配列及びそれをコードする塩基 配列

配列番号: 10: 抗-TFマウスモノクローナル抗体ATR-7の H鎖V領域のアミノ酸配列及びそれをコードする 塩基配列

配列番号:11:抗-TFマウスモノクローナル抗体ATR-8の H鎖V領域のアミノ酸配列及びそれをコードする 塩基配列

配列番号:12:抗-TFマウスモノクローナル抗体ATR-2の L鎖V領域のアミノ酸配列及びそれをコードする 塩基配列

配列番号: 13: 抗-TFマウスモノクローナル抗体ATR-3の L鎖V領域のアミノ酸配列及びそれをコードする 塩基配列

配列番号: 14: 抗-TFマウスモノクローナル抗体ATR-4の L鎖V領域のアミノ酸配列及びそれをコードする 塩基配列

配列番号: 15: 抗-TFマウスモノクローナル抗体ATR-5の L鎖V領域のアミノ酸配列及びそれをコードする 塩基配列

配列番号: 1 6: 抗-TFマウスモノクローナル抗体ATR-7の L鎖V領域のアミノ酸配列及びそれをコードする 塩基配列

配列番号: 17: 抗一TFマウスモノクローナル抗体ATR-8の 上鎖V領域のアミノ酸配列及びそれをコードする 塩基配列

配列番号: 18:プライマーch5HS

配列番号: 19: プライマーch5HA

配列番号: 2 0: プライマー c h 5 L S

配列番号: 2 1:プライマーch5LA

配列番号:22:CDRグラフィティングプライマーhR5Hv1

S

配列番号: 2 3: CDRグラフィティングプライマーhR5Hv2

8

配列番号: 2 4: CDRグラフィティングプライマーhR5Hv4

S

配列番号: 2 5 : CDRグラフィティングプライマーhR5Hv3

Α

配列番号:26:CDRグラフィティングプライマーhR5Hv5

Α

配列番号: 2 7: プライマーhR5HvPrS

配列番号: 2 8: プライマーhR5HvPrA

配列番号:29:ヒト型化H鎖V領域バージョン"a"のアミノ酸

配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号:30:ヒト型化H鎖V領域バージョン"a"のアミノ酸

配列

配列番号:31:FRシャッフリングプライマーF3RFFS

配列番号:32:FRシャッフリングプライマーF3RFBS

配列番号:33:FRシャッフリングプライマーF3RFFA

配列番号:34:FRシャッフリングプライマーF3RFBA

配列番号:35:FRシャッフリングプライマーF3NMFS

配列番号:36:FRシャッフリングプライマーF3NMBS

配列番号:37:FRシャッフリングプライマーF3NMFA

配列番号:38:FRシャッフリングプライマーF3NMBA

配列番号:39:ヒト型化H鎖V領域バージョン"b"のアミノ酸

配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号:40:ヒト型化H鎖V領域バージョン"b"のアミノ酸

配列

配列番号:41:ヒト型化H鎖V領域バージョン"c"のアミノ酸

配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号:42:ヒト型化H鎖V領域バージョン"c"のアミノ酸

配列

配列番号:43:FRシャッフリングプライマーF3EPS

配列番号:44:FRシャッフリングプライマーF3EPA

配列番号: 45:プライマーF3PrS

配列番号: 4 6: プライマーF3PrA

配列番号:47:FRシャッフリングプライマーF3vHS

配列番号:48: FRシャッフリングプライマーF3vHA

配列番号:49:ヒト型化H鎖V領域バージョン"d"のアミノ酸

配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号:50:ヒト型化H鎖V領域バージョン"d"のアミノ酸

配列

配列番号:51:ヒト型化H鎖V領域バージョン"e"のアミノ酸

配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号: 5 2:ヒト型化H鎖V領域バージョン"e"のアミノ酸

配列

配列番号:53:FRシャッフリングプライマーF3SSS

配列番号:54:FRシャッフリングプライマーF3SSA

配列番号:55:FRシャッフリングプライマーF3CDS

配列番号:56:FRシャッフリングプライマーF3CDA

配列番号:57:ヒト型化H鎖V領域バージョン"f"のアミノ酸

配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号:58:ヒト型化H鎖V領域バージョン"f"のアミノ酸

配列·

配列番号:59:ヒト型化H鎖V領域バージョン"g"のアミノ酸

配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号: 60:ヒト型化H鎖V領域バージョン "g" のアミノ酸

配列

配列番号: 61: FRシャッフリングプライマーF3ADS

配列番号:62:FRシャッフリングプライマーF3ADA

配列番号: 63:ヒト型化H鎖V領域バージョン"h"のアミノ酸

配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号: 6 4:ヒト型化H鎖V領域バージョン"h"のアミノ酸

配列

配列番号:65:FRシャッフリングプライマーF3MMS

配列番号: 6 6: FRシャッフリングプライマーF3MMA

配列番号:67:FRシャッフリングプライマーF3BMS

配列番号: 68: FRシャッフリングプライマーF3BMA

配列番号: 6 9 : ヒト型化 H 鎖 V 領域バージョン " i " のアミノ酸

配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号: 70:ヒト型化H鎖V領域バージョン"i"のアミノ酸

配列

配列番号:71:ヒト型化H鎖V領域バージョン"j"のアミノ酸

配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号:72:ヒト型化H鎖V領域バージョン"j"のアミノ酸

配列

配列番号:73:FRシャッフリングプライマーF2MPS

配列番号:74:FRシャッフリングプライマーF2MPA

配列番号:75:ヒト型化H鎖V領域バージョン"b1"のアミノ

酸配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号:76:ヒト型化H鎖V領域バージョン"b1"のアミノ

酸配列

配列番号:77:ヒト型化H鎖V領域バージョン"d1"のアミノ

酸配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号:78:ヒト型化H鎖V領域バージョン"d1"のアミノ

酸配列

配列番号:79:FRシャッフリングプライマーF2VHS

配列番号:80:FRシャッフリングプライマーF2VHA

配列番号:81:ヒト型化H鎖V領域バージョン"b3"のアミノ

酸配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号:82:ヒト型化H鎖V領域バージョン"b3"のアミノ

酸配列

配列番号: 83:ヒト型化H鎖V領域バージョン"d3"のアミノ

酸配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号:84:ヒト型化H鎖V領域バージョン"d3"のアミノ

酸配列

配列番号:85:FRシャッフリングベクターLv1S

配列番号: 86: FRシャッフリングベクターh5Lv4S

配列番号: 87: FRシャッフリングベクター h 5 L v 2 A

配列番号: 88: FRシャッフリングベクターh5Lv3A

配列番号:89:FRシャッフリングプライマーh5Lv5A

配列番号: 9 0: プライマー h 5 L v S

配列番号: 91:プライマーh 5 L v A

配列番号:92:ヒト型化L鎖V領域バージョン"a"のアミノ酸

配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号: 9 3 : ヒト型化L鎖V領域バージョン "a" のアミノ酸配列

配列番号: 94: FRシャッフリングプライマーF3SS

配列番号:95:FRシャッフリングプライマーF3SA

配列番号:96:FRシャッフリングプライマーF3RS

配列番号:97:FRシャッフリングプライマーF3RA

配列番号:98:ヒト型化L鎖V領域バージョン"b"のアミノ酸

配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号:99:ヒト型化L鎖V領域バージョン"b"のアミノ酸

配列

配列番号:100:ヒト型化L鎖V領域バージョン "c"のアミノ

酸配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号:101:ヒト型化L鎖V領域バージョン"c"のアミノ

酸配列

配列番号:102:FRシャッフリングプライマーF2SS

配列番号:103:FRシャッフリングプライマーF2SA

配列番号:104:FRシャッフリングプライマーF2XS

配列番号: 1 0 5 : FRシャッフリングプライマーF2 XA

配列番号: 1 0 6:ヒト型化L鎖V領域バージョン "b 1"のアミ

ノ酸配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号:107:ヒト型化L鎖V領域バージョン"b1"のアミ

ノ酸配列

配列番号:108:ヒト型化L鎖V領域バージョン"b2"のアミ

ノ酸配列及びそれをコードする塩基配列

配列番号:109:ヒト型化L鎖V領域バージョン"b2"のアミ

ノ酸配列

配列番号:110:ヒト型化H鎖V領域全バージョンのFR1のア

ミノ酸配列

配列番号: 1 1 1: ヒト型化H鎖V領域バージョン "a" ~ "j"

のFR2のアミノ酸配列

配列番号: 1 1 2: ヒト型化H鎖V領域バージョン"b 1"及び"

d 1 " の R F 2 の アミノ酸配列

配列番号: 1 1 3: ヒト型化H鎖V領域バージョン"b3"及び"

d 3 " の R F 2 の ア ミ ノ 酸 配 列

配列番号: 1 1 4:ヒト型化H鎖V領域バージョン "a"のFR3

のアミノ酸配列

配列番号:115:ヒト型化H鎖V領域バージョン"b", "b1

"及び"b3"のFR3のアミノ酸配列

配列番号:116:ヒト型化H鎖V領域バージョン"c"のFR3

のアミノ酸配列

配列番号: 1 1 7: ヒト型化H鎖V領域バージョン "d", "d 1

"及び"d3"のFR3のアミノ酸配列

配列番号:118:ヒト型化H鎖V領域バージョン"e"のFR3

のアミノ酸配列

配列番号:119:ヒト型化H鎖V領域バージョン"f"のFR3

のアミノ酸配列

配列番号: 1 2 0 : ヒト型化H鎖V領域バージョン "g"のFR3

のアミノ酸配列

配列番号:121:ヒト型化H鎖V領域バージョン"h"のFR3

のアミノ酸配列

配列番号:122:ヒト型化H鎖V領域バージョン"i"のFR3

のアミノ酸配列

配列番号:123:ヒト型化H鎖V領域バージョン"j"のFR3

のアミノ酸配列

1 2 4

配列番号:124:ヒト型化H鎖V領域全バージョンのFR4のアミノ酸配列

配列番号:125:ヒト型化L鎖V領域全バージョンのFR1のア ミノ酸配列

配列番号: 1 2 6:ヒト型化L鎖V領域バージョン "a", "b" 及び"c"のFR2のアミノ酸配列

配列番号: 1 2 7: ヒト型化L鎖V領域バージョン "b 1"のFR 2 のアミノ酸配列

配列番号: 1 2 8: ヒト型化L鎖V領域バージョン "b 2"のFR 2のアミノ酸配列

配列番号: 1 2 9 : ヒト型化L鎖V領域バージョン "a"のFR 3 のアミノ酸配列

配列番号:130:ヒト型化L鎖V領域バージョン "b", "b1"、及び"b2"のFR3のアミノ酸配列

配列番号:131:ヒト型化L鎖V領域バージョン "c"のFR3 のアミノ酸配列

配列番号:132:ヒト型化L鎖V領域全バージョンFR4のアミノ酸配列

配列番号: 1 3 3 : ヒト型化 H 鎖 V 領域全バージョン C D R 1 のア ミノ酸配列

配列番号:134:ヒト型化H鎖V領域全バージョンのCDR2のアミノ酸配列

配列番号: 1 3 5 : ヒト型化H鎖V領域全バージョンのCDR3のアミノ酸配列

配列番号: 1 3 6 : ヒト型化L鎖V領域全バージョンのCDR1のアミノ酸配列

配列番号:137:ヒト型化L鎖V領域全バージョンのCDR2の

アミノ酸配列

配列番号:138:ヒト型化L鎖V領域全バージョンのCDR3の

アミノ酸配列

配列番号:139:抗-TFマウスモノクローナル抗体ATR-2

のH鎖V領域のアミノ酸配列

配列番号:140:抗-TFマウスモノクローナル抗体ATR-3

のH鎖V領域のアミノ酸配列

配列番号:141:抗一TFマウスモノクローナル抗体ATR-4

のH鎖V領域のアミノ酸配列

配列番号:142:抗一TFマウスモノクローナル抗体ATR-5

のH鎖V領域のアミノ酸配列

配列番号:143:抗一TFマウスモノクローナル抗体ATR-7

のH鎖V領域のアミノ酸配列

配列番号:144:抗一TFマウスモノクローナル抗体ATR-8

のH鎖V領域のアミノ酸配列

配列番号:145:抗一TFマウスモノクローナル抗体ATR-2

のL鎖V領域のアミノ酸配列

配列番号:146:抗一TFマウスモノクローナル抗体ATR-3

のL鎖V領域のアミノ酸配列

配列番号:147:抗一TFマウスモノクローナル抗体ATR-4

のL鎖V領域のアミノ酸配列

配列番号:148:抗一TFマウスモノクローナル抗体ATR-5

のL鎖V領域のアミノ酸配列

配列番号:149:抗一TFマウスモノクローナル抗体ATR-7

のL鎖V領域のアミノ酸配列

配列番号:150:抗一TFマウスモノクローナル抗体ATR-8

のL鎖V領域のアミノ酸配列

配列番号:151:可溶型ヒトTFのアミノ酸配列及びそれをコー

ドする塩基配列

配列番号:152:可溶型ヒトTFのアミノ酸配列

請求の範囲

- 1. ヒト組織因子(TF)に対するマウスモノクローナル抗体のヘビー(H)鎖可変(V)領域と、ヒト抗体H鎖不変(C)領域とを含んで成るキメラH鎖であって、前記H鎖V領域が、
 - (1) 配列番号:139のアミノ酸配列(ATR-2)、
 - (2) 配列番号: 1 4 0 のアミノ酸配列 (ATR-3)、
 - (3) 配列番号: 1 4 1 のアミノ酸配列 (ATR-4)、
 - (4) 配列番号: 1 4 2 のアミノ酸配列 (ATR-5)、
 - (5) 配列番号: 1 4 3 のアミノ酸配列 (ATR-7)、
- (6) 配列番号: 1 4 4 のアミノ酸配列 (A T R 8)、 のいずれかのアミノ酸配列を有する、キメラ H 鎖。
- 2. 前記H鎖V領域が、配列番号142のアミノ酸配列を有する、請求項1に記載のキメラH鎖。
- 3. 前記H鎖C領域が、C γ 1, C γ 2, C γ 3 又は C γ 4 領域である請求項1 又は 2 に記載のキメラH鎖。
- 4. 前記 H鎖 V 領域が配列番号:142のアミノ酸配列を有し、 そして前記 H鎖 C 領域が C γ 4 である請求項 1 ~ 3 のいずれか 1 項 に記載のキメラ H鎖。
- 5. ヒトTFに対するマウスモノクローナル抗体のライト(L)鎖 V 領域と、ヒト抗体 L 鎖 C 領域とを含んで成るキメラ L 鎖であって、前記 L 鎖 V 領域が、
 - (1) 配列番号: 1 4 5 のアミノ酸配列 (ATR-2)、
 - (2) 配列番号: 1 4 6 のアミノ酸配列 (ATR-3)、
 - (3) 配列番号:147のアミノ酸配列(ATR-4)、
 - (4) 配列番号: 1 4 8 のアミノ酸配列 (ATR-5)、
 - (5) 配列番号: 1 4 9 のアミノ酸配列 (ATR-7)、

(6)配列番号:150のアミノ酸配列(ATR-8)、 のいずれかのアミノ酸配列を有する、キメラL鎖。

- 6. 前記L鎖V領域が配列番号:148のアミノ酸配列を有する 、請求項5に記載のキメラL鎖。
- 7. 前記 L 鎖 C 領域が C λ 又は C κ 領域である、請求項 5 又は 6 に記載のキメラ L 鎖。
- 8. 前記 L 鎖 V 領域が配列番号: 1 4 8 のアミノ酸配列を有し、 そして前記 L 鎖 C 領域が C κ である記載項 5 ~ 7 のいずれか 1 項に 記載のキメラ L 鎖。
- 9. 請求項1~4のいずれか1項に記載のキメラH鎖及び請求項5~8のいずれか1項に記載のキメラL鎖を含んで成る、ヒトTFに対するキメラ抗体。
- 10.請求項4に記載のキメラH鎖及び請求項8に記載のキメラ L鎖を含んで成る、ヒトTFに対するキメラ抗体。
- 11. ヒトTFに対するマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域相補性決定領域(CDR)及びヒト抗体H鎖V領域フレームワーク領域(FR)を含んで成るヒト型化H鎖V領域において、前記CDRが、次のアミノ酸配列:
 - H-CDR1: Asp Tyr Tyr Met His (配列番号: 133)
 - H-CDR2: Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp Pro Lys Phe Gln Gly (配列番号: 1 3 4)
 - H-CDR3: Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr (配列番号: 135)

を有する、ヒト型化H鎖V領域。

12. 前記FRが次のアミノ酸配列:

H - F R 1 : Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu
Ala Arg Pro Gly Thr Ser Val Lys Ile Ser Cys

Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile Lys (配列番号: 1 1 0)

H-FR2:次の配列(1)~(3)のいずれか:

- (1) Trp Val Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly (配列番号:111)
- (2) Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met Gly (配列番号: 1 1 2)
- (3) Trp Val Arg Gin Ala Pro Gly Gin Gly Leu Glu Trp Ile Gly (配列番号:113)

H-FR3:次の配列(1)~(10)のいずれか:

- (1) Arg Ala Lys Leu Thr Ala Ala Thr Ser Ala Ser Ile Ala Tyr Leu Glu Phe Ser Ser Leu Thr Asn Glu Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg (配列番号:114)
- (2) Arg Val Thr Ile Thr Ala Asp Thr Ser Thr Asn Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Ile Tyr Tyr Cys Ala Arg (配列番号:115)
- (3) Arg Val Thr Met Leu Val Asp Thr Ser Lys Asn Gln Phe Ser Leu Arg Leu Ser Ser Val Thr Ala Ala Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg (配列番号:116)
- (4) Arg Val Thr Ile Thr Ala Asp Glu Ser Thr Ser Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Phe Cys Ala Arg (配列番号:117)
- (5) Arg Val Ser Ile Thr Ala Asp Glu Ser Thr Lys Ile Ala Tyr Met Glu Leu Asn Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val Tyr Phe Cys Ala Arg (配列番号:118)
- (6) Arg Val Thr Ile Thr Ala Asp Thr Ser Thr Ser Thr Ala Tyr Met Glu Leu Arg Ser Leu Arg Ser Asp Asp Thr Ala

Val Tyr Tyr Cys Ala Arg (配列番号: 1 1 9)

(7) Lys Ala Thr Leu Thr Ala Asp Glu Ser Ser Ser Thr Ala
Tyr Met Gln Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Ser Ala
Val Tyr Ser Cys Ala Arg (配列番号: 1 2 0)

- (8) Arg Val Thr Met Ser Ala Asp Lys Ser Ser Ser Ala Ala
 Tyr Leu Gln Trp Thr Ser Leu Lys Ala Ser Asp Thr Ala
 lle Tyr Phe Cys Ala Arg (配列番号: 1 2 1)
- (9) Arg Val Thr Ile Thr Ala Asp Thr Ser Thr Ser Thr Val Phe Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg (配列番号: 1 2 2)
- (10) Arg Val Thr Phe Thr Ala Asp Thr Ser Ala Asn Thr Ala Tyr Met Glu Leu Arg Ser Leu Arg Ser Ala Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg (配列番号: 123)
- FR4: Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Ala Ser (配列番号: 124)

を有する、ヒト型化H鎖V領域。

13.配列番号:30(バージョンa)、配列番号:40(バージョンb)、配列番号:42(バージョンc)、配列番号:50(バージョンd)、配列番号:52(バージョンe)、配列番号:58(バージョンf)、配列番号:60(バージョンg)、配列番号:64(バージョンh)、配列番号:70(バージョンi)、配列番号:72(バージョンj)、配列番号:76(バージョンb1)、配列番号:72(バージョンd1)、配列番号:82(バージョンd1)、配列番号:82(バージョンd3)又は配列番号:84(バージョンd3)に示すアミノ酸配列を有する、請求項11又は12に記載のヒト型化H鎖V領域。

14. 配列番号: 40 (バージョンb) のアミノ酸配列を有する

請求項11~13のいずれか1項に記載のヒト型化H鎖V領域。

15. 配列番号:70 (バージョンi)のアミノ酸配列を有する、請求項11~13のいずれか1項に記載のヒト型化H鎖V領域。

16. ヒトTFに対するマウスモノクローナル抗体のL鎖V領域 CDR及びヒトL鎖V領域FRを含んで成るヒト型化L鎖V領域に おいて、前記CDRが、次のアミノ酸配列:

L-CDR1: Lys Ala Ser Gln Asp Ile Lys Ser Phe Leu Ser (配列番号:136)

L-CDR2: Tyr Ala Thr Ser Leu Ala Asp (配列番号: 137)

L-CDR3: Leu Gln His Gly Glu Ser Pro Tyr Thr (配列番号: 138)を有する、ヒト型化L鎖V領域。

17. 前記FRが次のアミノ酸配列:

L-FR1: Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser Ala Ser Val Gly Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys (配列番号: 1 2 5)

L-FR2:次の配列(1)~(3)のいずれか:

- (1) Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu lle Tyr (配列番号:126)
- (2) Trp Phe Gin Gin Lys Pro Gly Lys Ser Pro Lys Thr Leu Ile Tyr (配列番号:127)
- (3) Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Glu Lys Ala Pro Lys Ser Leu Ile Tyr (配列番号:128)

L-FR3:次の配列(1)~(3)のいずれか:

(1) Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys (配列番号:129)

(2) Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr
Asp Tyr Thr Leu Thr lle Ser Ser Leu Gln Pro Glu Asp
Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys (配列番号: 1 3 0)

- (3) Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr
 Asp Tyr Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro Glu Asp
 Ile Ala Thr Tyr Tyr Cys (配列番号: 131)
- L-FR4: Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys (配列番号: 132)

を有する、請求項16に記載のヒト型化し鎖V領域。

- 18.配列番号:93(バージョンa)、配列番号:99(バージョンb)、配列番号:101(バージョンc)、配列番号:107(バージョンb1)又は配列番号:109(バージョンb2)に示すアミノ酸配列を有する、請求項16又は17に記載のヒト型化L鎖V領域。
- 19. 配列番号:99 (バージョンb)のアミノ酸配列を有する 、請求項16~18のいずれか1項に記載のヒト型化L鎖V領域。
- 20. 配列番号:109 (バージョンb2) に示すアミノ酸配列を有する、請求項16~18のいずれか1項に記載のヒト型化L鎖V領域。
- 2 1. 請求項 1 1 ~ 1 5 のいずれか 1 項に記載のヒト型化 H 鎖 V 領域及びヒト抗体 H 鎖 C 領域を含んで成る、ヒトTFに対する抗体のヒト型化 H 鎖。
- 22.請求項14に記載のヒト型化H鎖V領域(バージョンb)及びヒト抗体H鎖C領域を含んで成るヒトTFに対する抗体のヒト型化H鎖。
- 23. 請求項15に記載のヒト型化H鎖V領域(バージョンi) 及びヒト抗体のH鎖C領域を含んで成る、ヒトTFに対する抗体の

ヒト型化日鎖。

24. 前記ヒト抗体のH鎖 C 領域が、C γ 1, C γ 2, C γ 3 又は C γ 4 である、請求項 $21\sim2$ 3 のいずれか 1 項に記載のヒト型化 H鎖。

- 25. 請求項16~20のいずれか1項に記載のヒト型化L鎖V領域及びヒト抗体L鎖C領域を含んで成る、ヒトTFに対する抗体のヒト型化L鎖。
- 26. 請求項19に記載のヒト型化L鎖V領域(バージョンb)及びヒト抗体のL鎖C領域を含んで成る、ヒトTFに対する抗体のヒト型化L鎖。
- 27. 請求項20に記載のヒト型化L鎖V領域(バージョンb2)及びヒト抗体のL鎖C領域を含んで成る、ヒトTFに対する抗体のヒト型化L鎖。
- 2 8. 前記ヒト抗体のL鎖C領域が、Cλ又はCκである、請求項25~27のいずれか1項に記載のヒト型化L鎖。
- 29. 請求項21~24のいずれか1項に記載のヒト型化H鎖及び請求項25~28のいずれか1項に記載のヒト型化L鎖を含んで成る、ヒトTFに対するヒト型化抗体。
- 30. 請求項22に記載のヒト型化H鎖(バージョンb)及び請求項26に記載のヒト型化L鎖(バージョンb)を含んで成る、ヒトTFに対するヒト型化抗体。
- 3 1. 請求項2 3 に記載のヒト型化H鎖(バージョン i)及び請求項2 6 に記載のヒト型化L鎖(バージョン b)を含んで成る、ヒトTFに対するヒト型化抗体。
- 32. 請求項23に記載のヒト型化H鎖(バージョンi)及び請求項27に記載のヒト型化L鎖(バージョンb2)を含んで成る、ヒトTFに対するヒト型化抗体。

3 3. 請求項 1 ~ 4 のいずれか 1 項に記載のキメラ H 鎖をコード する D N A 。

- 3 4. 請求項 2 ~ 4 のいずれか 1 項に記載のキメラ H 鎖をコード する D N A 。
- 3 5. 請求項 5 ~ 8 のいずれか 1 項に記載のキメラ L 鎖をコード する D N A 。
- 3 6. 請求項 6 ~ 8 のいずれか 1 項に記載のキメラ L 鎖をコード する D N A 。
- 3 7. 請求項 1 1 ~ 1 5 のいずれか 1 項に記載のヒト型化 H 鎖 V 領域をコードする D N A。
- 3 8. 請求項 1 4 に記載のヒト型化 H 鎖 V 領域 (バージョン b) をコードする D N A 。
- 3 9. 請求項 1 5 に記載のヒト型化 H 鎖 V 領域 (バージョン i) をコードする D N A。
- 4 0. 請求項 1 6 ~ 2 0 のいずれか 1 項に記載のヒト型化L鎖 V 領域をコードする D N A。
- 4 1. 請求項19に記載のヒト型化L鎖V領域(バージョンb)をコードするDNA。
- 4 2. 請求項 2 0 に記載のヒト型化L鎖 V 領域 (バージョン b 2) をコードする D N A 。
- 4 3. 請求項 2 1 ~ 2 4 のいずれか 1 項に記載のヒト型化 H 鎖を コードする D N A。
- 4 4. 請求項 2 2 又は 2 4 に記載のヒト型化 H 鎖(バージョン b)をコードする D N A。
- 4 5. 請求項 2 3 又は 2 4 に記載のヒト型化 H 鎖 (バージョン i) をコードする D N A。
 - 4 6. 請求項25~28のいずれか1項に記載のヒト型化L鎖を

コードするDNA。

47. 請求項26又は28に記載のヒト型化L鎖(バージョンb)をコードするDNA。

- 48. 請求項27又は28に記載のヒト型化L鎖(バージョンb 2)をコードするDNA。
- 49.請求項33に記載のキメラH鎖をコードするDNAを含んで成る発現ベクター。
- 5 0. 請求項 3 4 に記載のキメラH鎖をコードするDNAを含んで成る発現ベクター。
- 5 1. 請求項 3 5 に記載のキメラ L 鎖をコードする D N A を含んで成る発現ベクター。
- 5 2. 請求項 3 6 に記載のキメラL鎖をコードするDNAを含んで成る発現ベクター。
- 53. 請求項33に記載のキメラH鎖をコードするDNAと請求項35に記載のキメラL鎖をコードするDNAとを含んで成る発現ベクター。
- 5 4. 請求項3 4 に記載のキメラH鎖をコードするDNAと請求項3 6 に記載のキメラL鎖をコードするDNAとを含んで成る発現ベクター。
- 5 5. 請求項 4 3 に記載のヒト型化 H 鎖をコードする D N A を含んで成る発現ベクター。
- 5 6. 請求項 4 4 に記載のヒト型化 H 鎖 (バージョン b) をコードする D N A を含んで成る発現ベクター。
- 57. 請求項 4 5 に記載のヒト型化 H 鎖 (バージョン i) をコードする D N A を含んで成る発現ベクター。
- 5 8. 請求項 4 6 に記載のヒト型化L鎖をコードするDNAを含んで成る発現ベクター。

59.請求項47に記載のヒト型化L鎖(バージョンb)をコードするDNAを含んで成る発現ベクター。

- 60. 請求項48に記載のヒト型化L鎖(バージョンb2)をコードするDNAを含んで成る発現ベクター。
- 61. 請求項43に記載のヒト型化H鎖をコードするDNAと請求項46に記載のヒト型化L鎖をコードするDNAとを含んで成る発現ベクター。
- 62.請求項44に記載のヒト型化H鎖(バージョンb)をコードするDNAと請求項47に記載のヒト型化L鎖(バージョンh)をコードするDNAとを含んで成る発現ベクター。
- 63. 請求項45に記載のヒト型化H鎖(バージョンi)と請求項47に記載のヒト型化L鎖(バージョンb)をコードするDNAとを含んで成る発現ベクター。
- 64. 請求項45に記載のヒト型化H鎖(バージョンi)をコードするDNAと請求項48に記載のヒト型化L鎖(バージョンb2)をコードするDNAとを含んで成る発現ベクター。
- 65. 請求項49に記載のキメラH鎖をコードするDNAを含んで成る発現ベクターと、請求項51に記載のキメラL鎖をコードするDNAを含んで成る発現ベクターとにより形質転換された宿主。
- 66.請求項50に記載のキメラH鎖をコードするDNAを含んで成る発現ベクターと、請求項52に記載のキメラL鎖をコードする発現ベクターとにより形質転換された宿主。
- 67. 請求項53に記載の発現ベクターにより形質転換された宿主。
- 68.請求項54に記載の発現ベクターにより形質転換された宿主。
 - 69. 請求項55に記載のヒト型化H鎖をコードするDNAを含

んで成る発現ベクターと、請求項58に記載のヒト型化L鎖をコードするDNAを含んで成る発現ベクターとにより形質転換された宿主。

- 70. 請求項56に記載のヒト型化H鎖(バージョンb)をコードするDNAを含んで成る発現ベクターと、請求項59に記載のヒト型化L鎖(バージョンb)をコードするDNAを含んで成る発現ベクターとにより形質転換された宿主。
- 71. 請求項57に記載のヒト型化H鎖(バージョンi)をコードするDNAを含んで成る発現ベクターと、請求項59に記載のヒト型化L鎖(バージョンb)をコードするDNAを含んで成る発現ベクターとにより形質転換された宿主。
- 72. 請求項57に記載のヒト型化H鎖(バージョンi)をコードするDNAを含んで成る発現ベクターと、請求項6に記載のヒト型化L鎖(バージョンb2)をコードするDNAを含んで成る発現ベクターとにより形質転換された宿主。
- 73. 請求項61に記載の発現ベクターにより形質転換された宿主。
- 74. 請求項62に記載の発現ベクターにより形質転換された宿主。
- 75. 請求項63に記載の発現ベクターにより形質転換された宿主。
- 7 6. 請求項 6 4 に記載の発現ベクターにより形質転換された宿主。
- 77. 請求項65に記載の宿主を培養し、該培養物からキメラ抗体を採取することを特徴とする、ヒトTFに対するキメラ抗体の製造方法。
 - 78. 請求項66に記載の宿主を培養し、該培養物からキメラ抗

体を採取することを特徴とする、ヒトTFに対するキメラ抗体の製造方法。

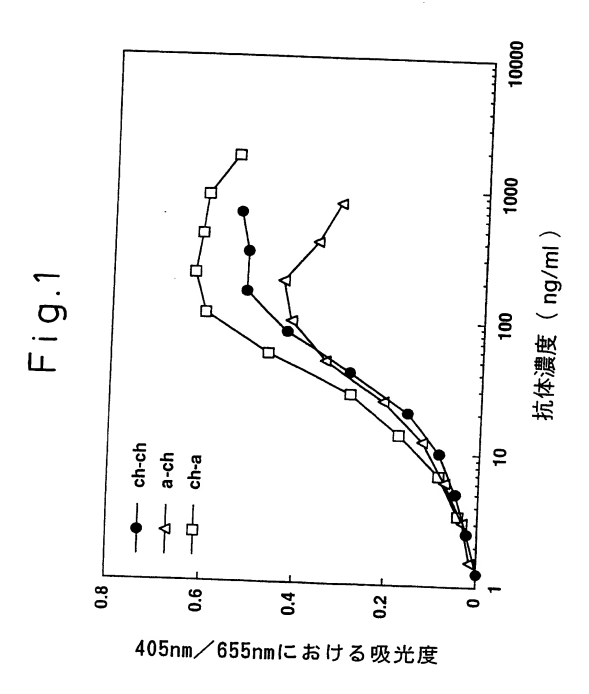
- 79. 請求項67に記載の宿主を培養し、該培養物からキメラ抗体を採取することを特徴とする、ヒトTFに対するキメラ抗体の製造方法。
- 80.請求項68に記載の宿主を培養し、該培養物からキメラ抗体を採取することを特徴とする、ヒトTFに対するキメラ抗体の製造方法。
- 8 1. 請求項 6 9 に記載の宿主を培養し、該培養物からヒト型化抗体を採取することを特徴とする、ヒトTFに対するヒト型化抗体の製造方法。
- 82.請求項70に記載の宿主を培養し、該培養物からヒト型化抗体を採取することを特徴とする、ヒトTFに対するヒト型化抗体の製造方法。
- 83.請求項71に記載の宿主を培養し、該培養物からヒト型化抗体を採取することを特徴とする、ヒトTFに対するヒト型化抗体の製造方法。
- 8 4. 請求項7 2 に記載の宿主を培養し、該培養物からヒト型化抗体を採取することを特徴とする、ヒトTFに対する上ト型化抗体の製造方法。
- 85.請求項73に記載の宿主を培養し、該培養物からヒト型化抗体を採取することを特徴とする、ヒトTFに対するヒト型化抗体の製造方法。
- 8 6. 請求項7 4 に記載の宿主を培養し、該培養物からヒト型化抗体を採取することを特徴とする、ヒトTFに対するヒト型化抗体の製造方法。
 - 87. 請求項75に記載の宿主を培養し、該培養物からヒト型化

抗体を採取することを特徴とする、ヒトTFに対するヒト型化抗体の製造方法。

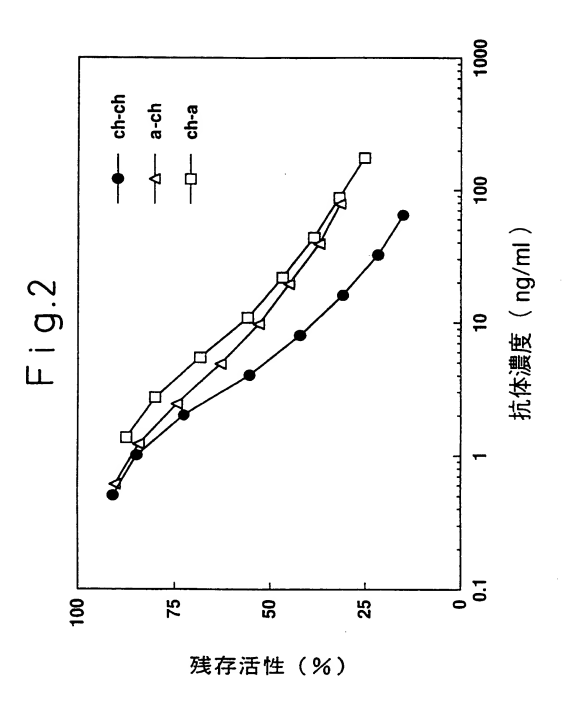
- 88. 請求項76に記載の宿主を培養し、該培養物からヒト型化抗体を採取することを特徴とする、ヒトTFに対するヒト型化抗体の製造方法。
- 89. 非ヒト由来の相補性決定領域(CDR)及び天然ヒト抗体由来のフレームワーク領域(FR)を有する免疫原性を低減させた 天然ヒト型化抗体の製造方法において、
- (1)目的とする抗原に対して反応性の非ヒトモノクローナル抗体を用意し、
- (2)前記(1)のモノクローナル抗体中のFRのアミノ酸配列に対して高い相同性を有するヒト抗体を複数用意し、
- (3)前記(2)における1種類のヒト抗体の4個のFRを前記(1)の非ヒトモノクローナル抗体の対応するFRにより置換して第一のヒト型化抗体を作製し、
- (4)前記(3)において作製したヒト型化抗体の抗原への結合性又は抗原の生物活性を中和する能力を測定し、
- (5)前記(3)において作製したヒト型化抗体中の1~3個のFRを、(2)で用意したヒト抗体の内、(3)で使用したものとは異なるヒト抗体の対応するFRにより置換して第二のヒト型化抗体を作製し、
- (6)前記(5)で作製した第二のヒト型化抗体と前記(3)で得た第一のヒト型化抗体とを、抗原に対する結合性、又は抗原の生物活性を中和する能力について比較し、好都合な活性を示すヒト型化抗体を選択し、
- (7) 前記(6) で選択されたヒト型化抗体について、前記(3)~(6) の段階を実施し、そして

(8)前記(1)における非ヒトモノクローナル抗体と同等の活性を有するヒト型化抗体が得られるまで前記(3)~(6)の段階を反復する、

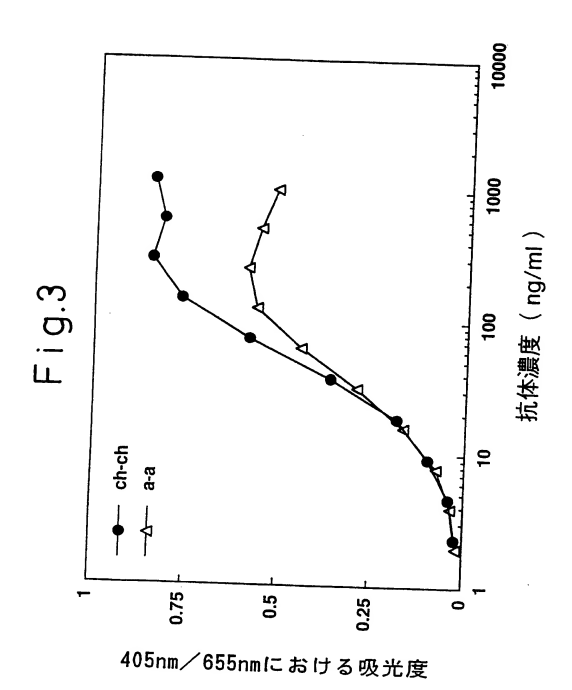
- ことを特徴とする方法。
- 90. 前記目的とする抗原がヒト組織因子(TF)である、請求項89に記載の方法。
 - 91. 請求項89の方法により得られるヒト型化抗体。
 - 92. 請求項90の方法により得られるヒト型化抗体。
- 93. 請求項29~32及び92のいずれか1項に記載のヒト型 化抗体を含んで成る播種性血管内凝固症候群(DIC)治療剤。



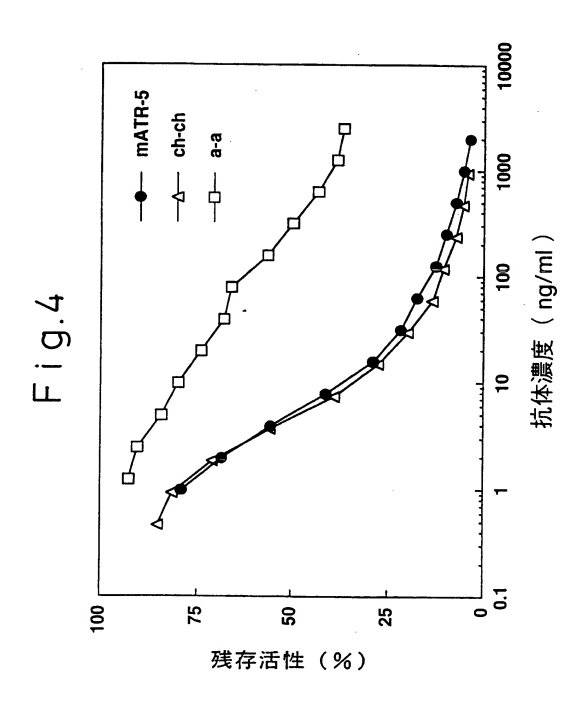
1/35

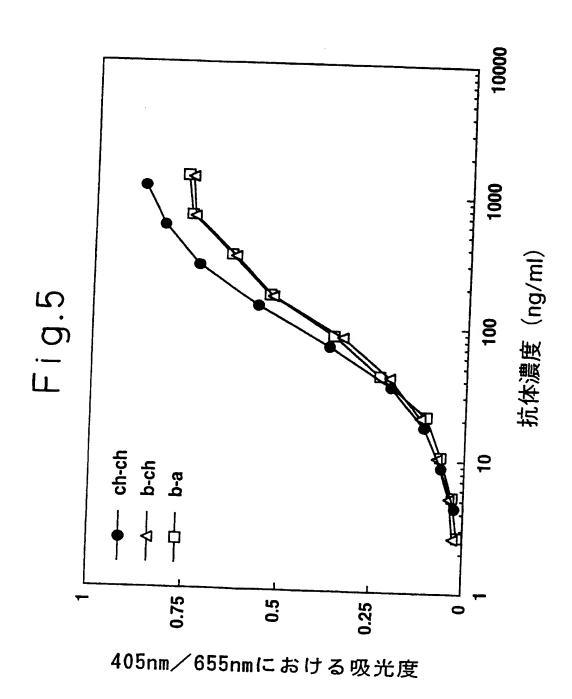


2/35

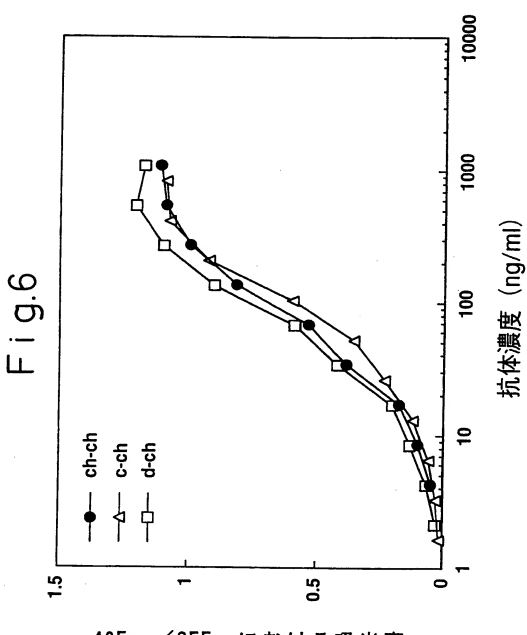


3/35

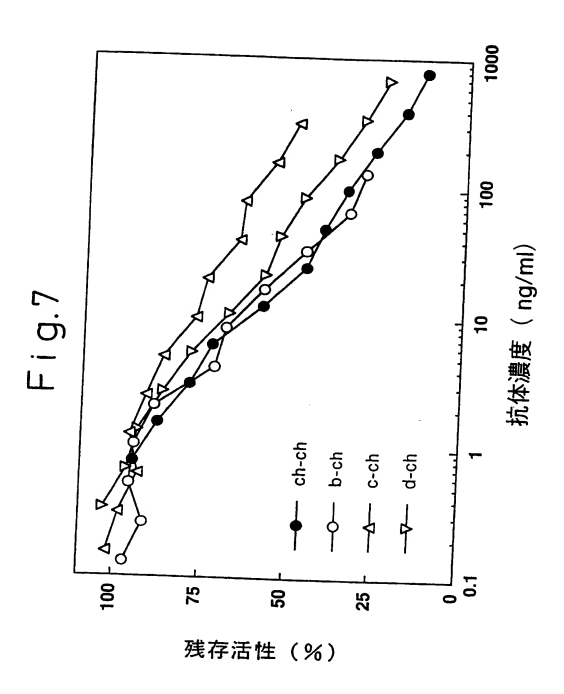


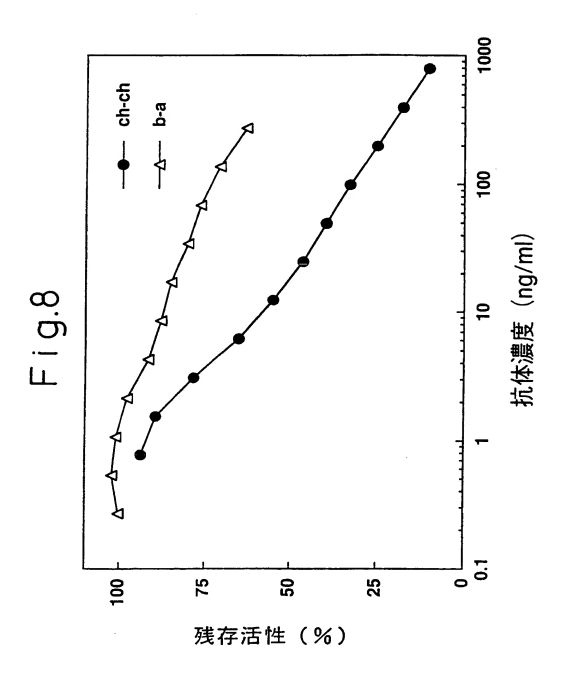


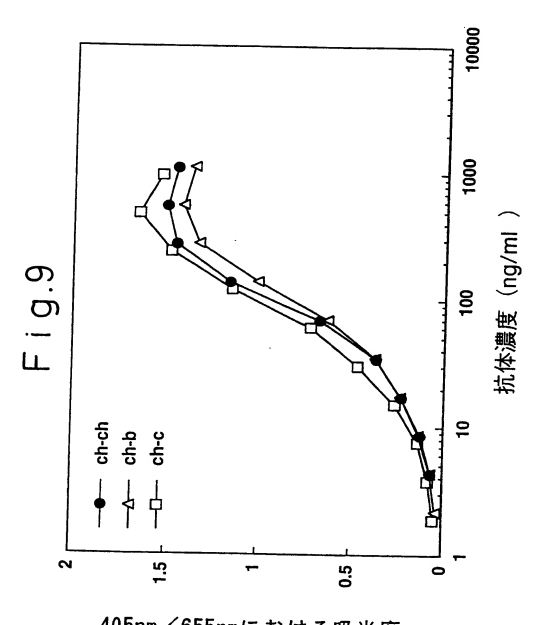
5/35



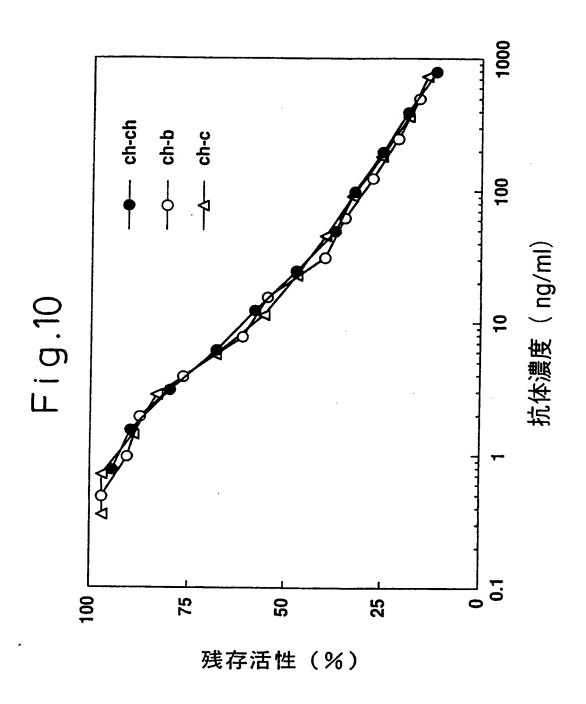
405nm/655nmにおける吸光度



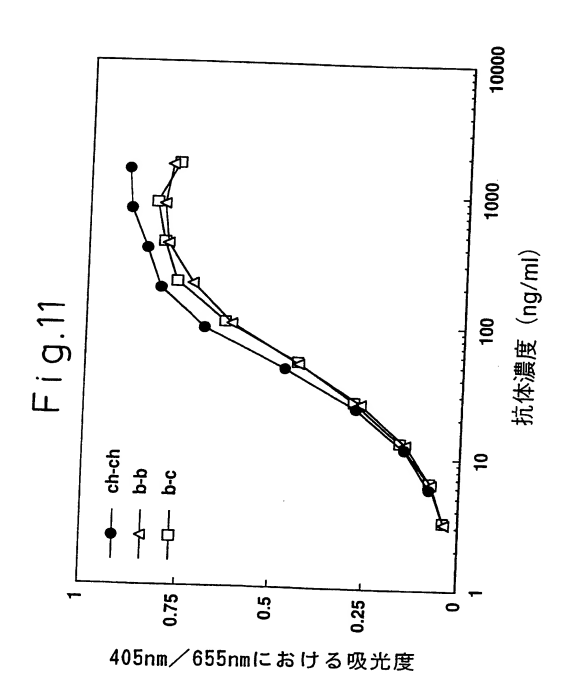




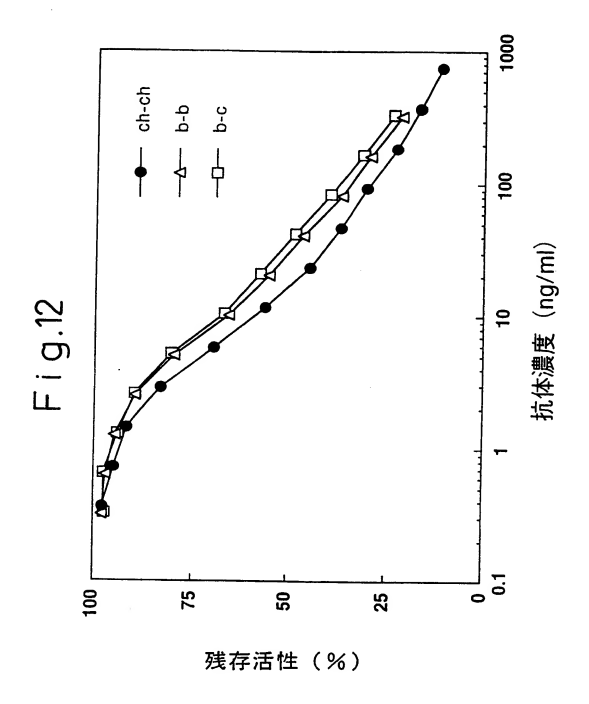
405nm/655nmにおける吸光度



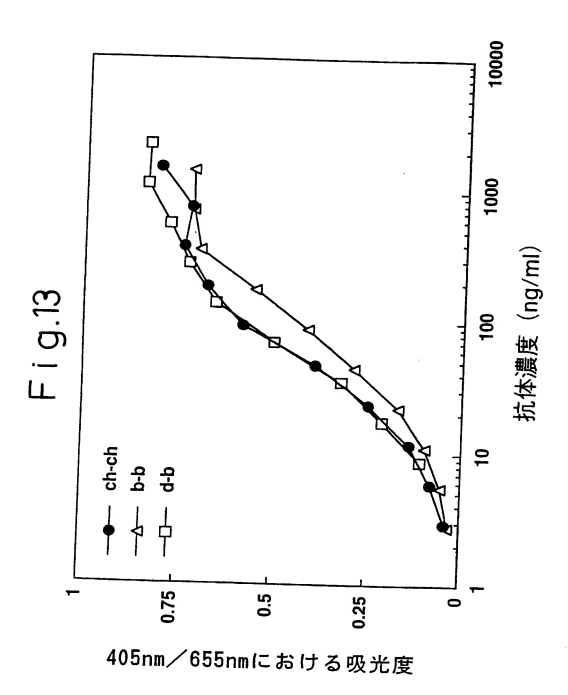
10/35



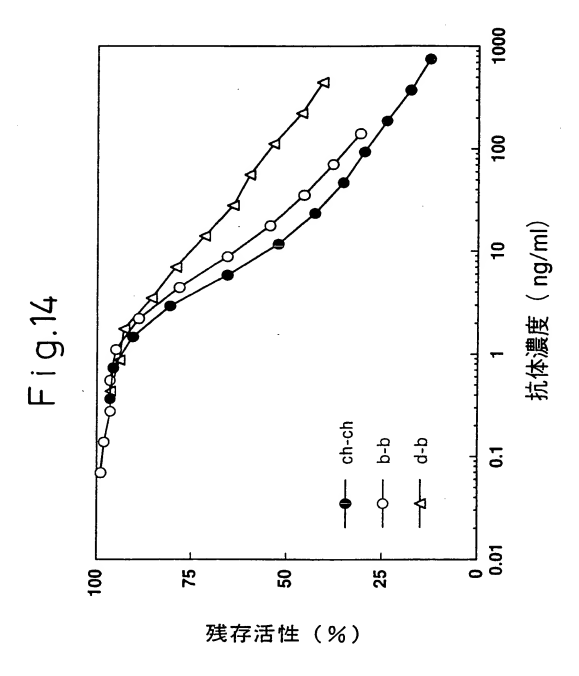
11/35



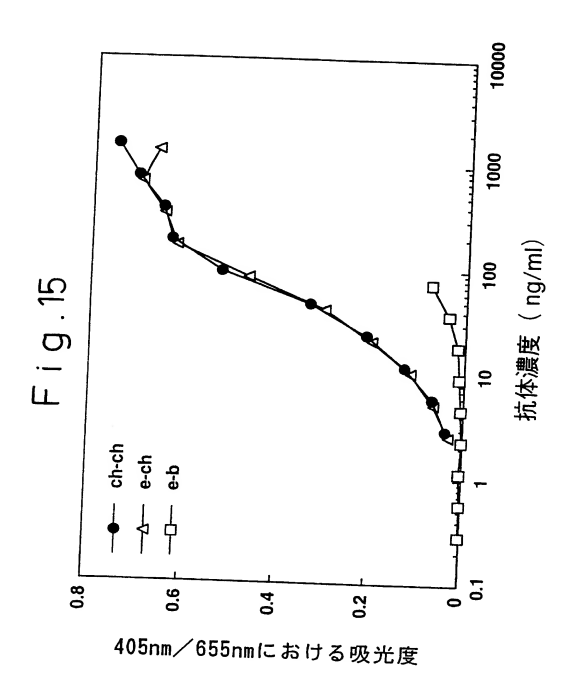
12/35



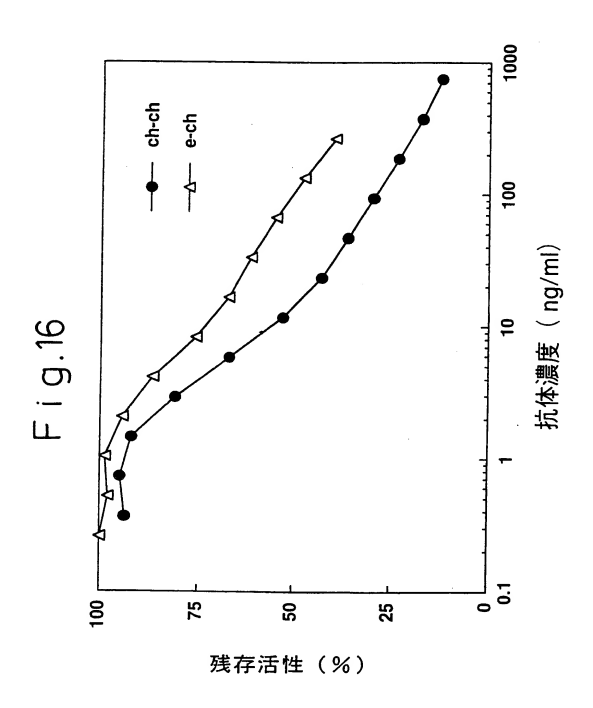
13/35



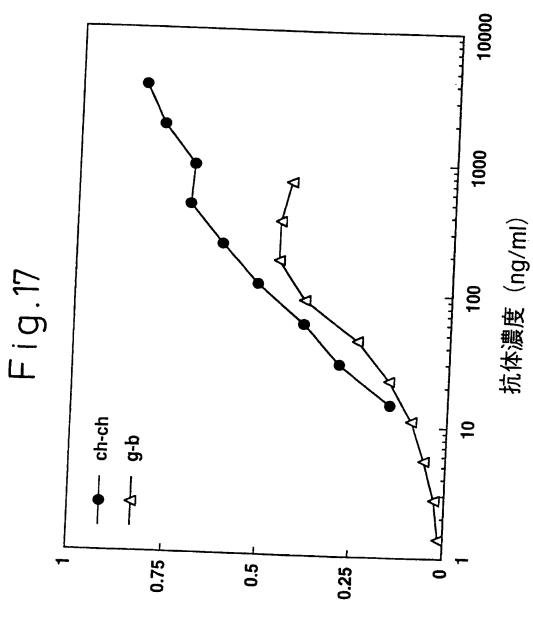
14/35



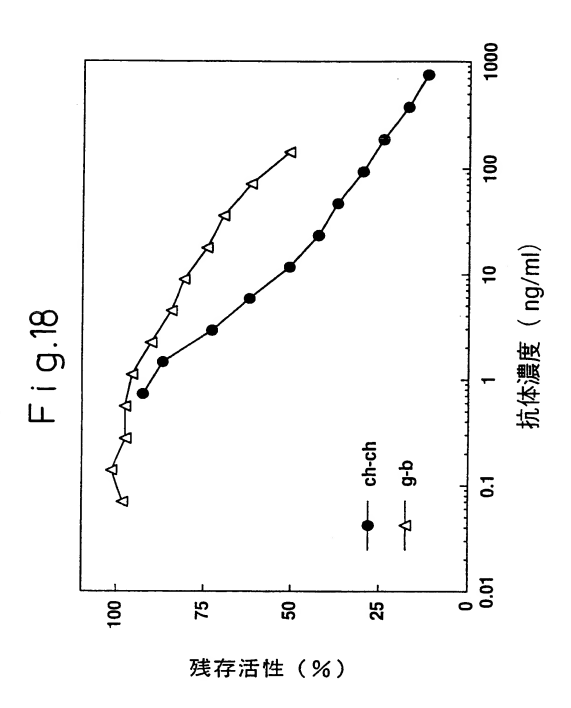
15/35



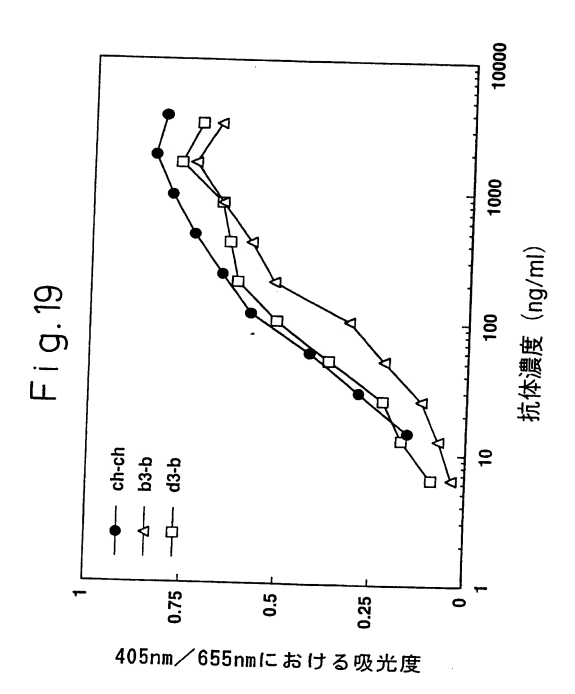
16/35



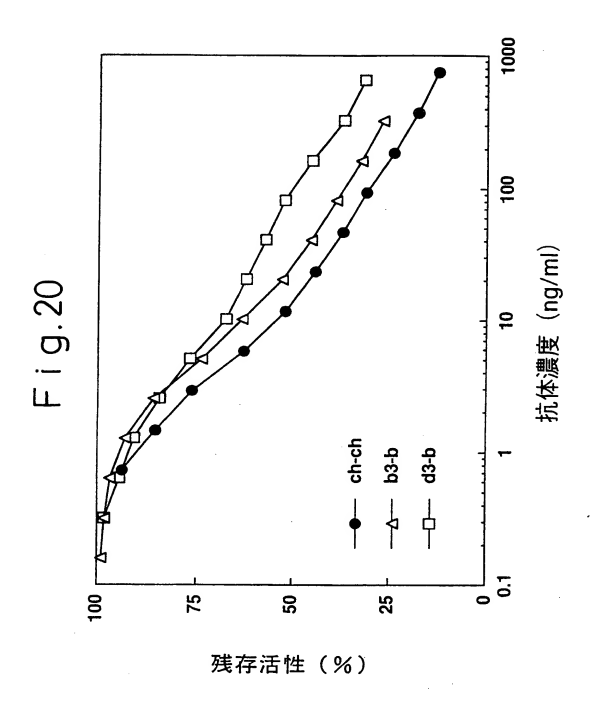
405nm/655nmにおける吸光度



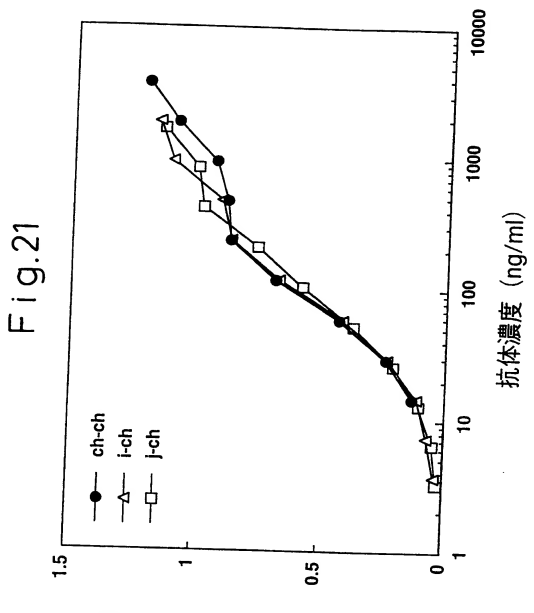
18/35



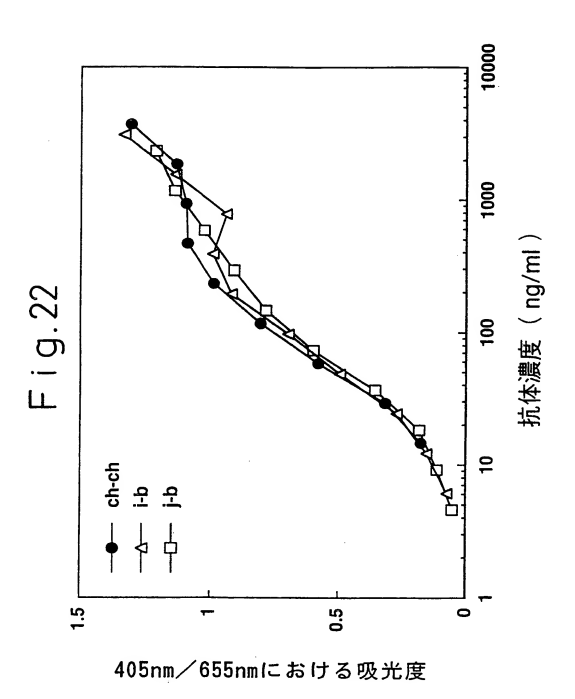
19/35



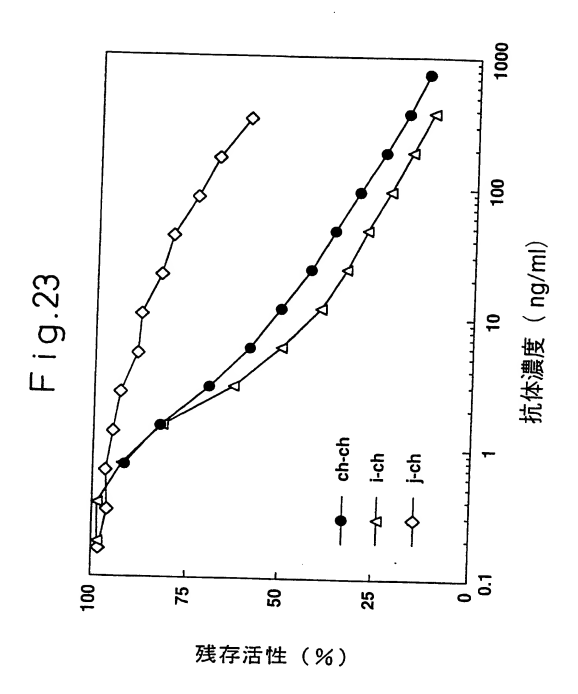
20/35



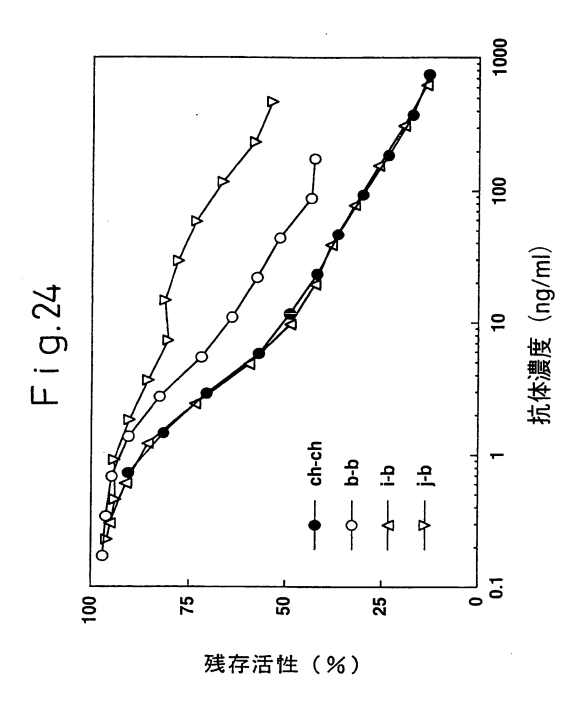
405nm/655nmにおける吸光度



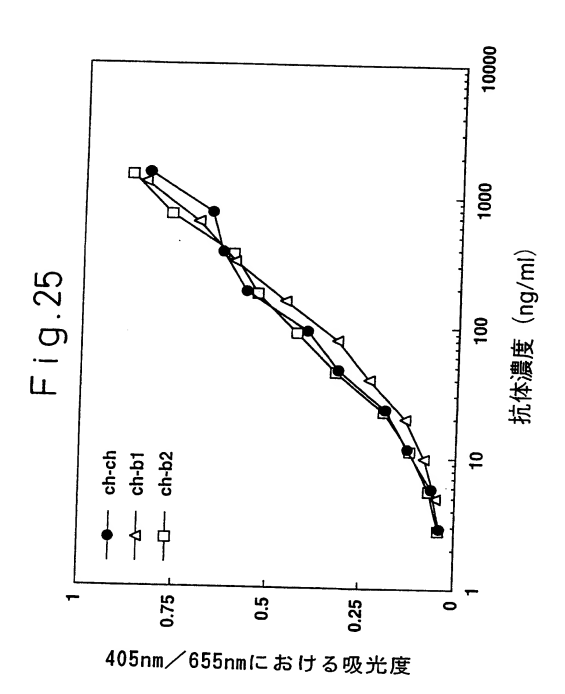
22/35



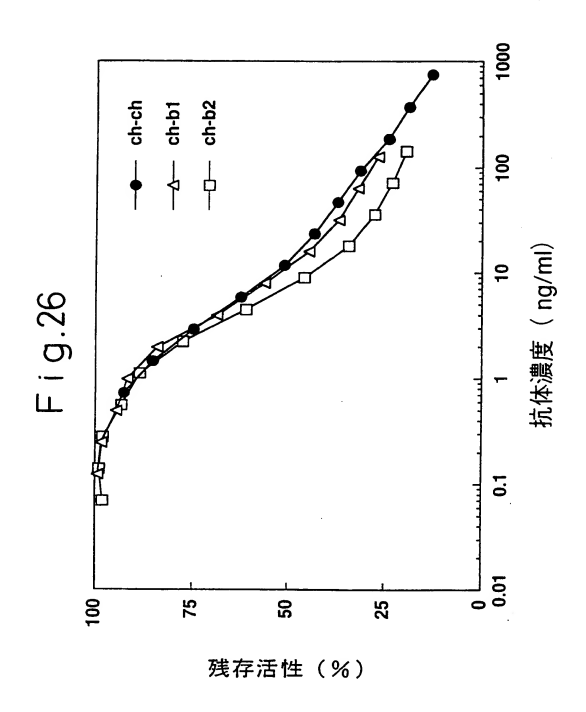
23/35



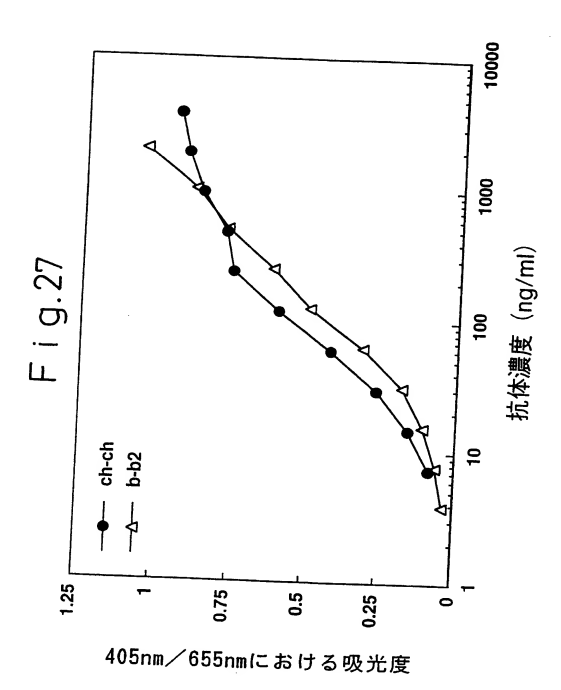
24/35



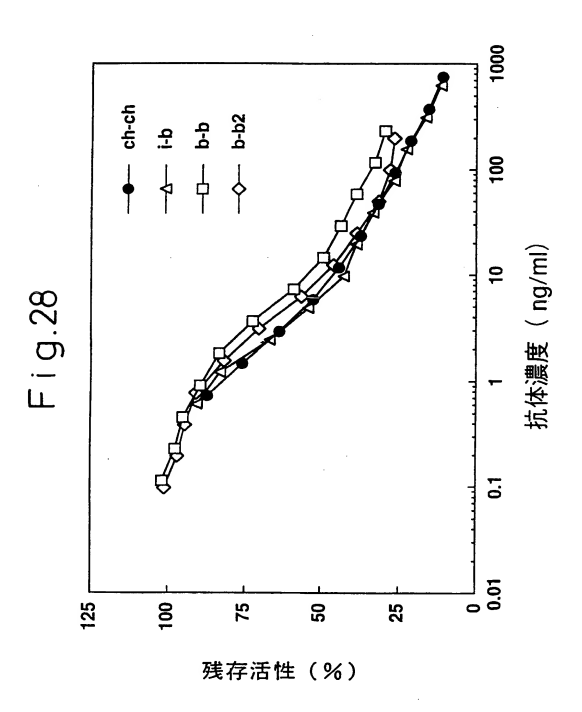
²⁵/₃₅

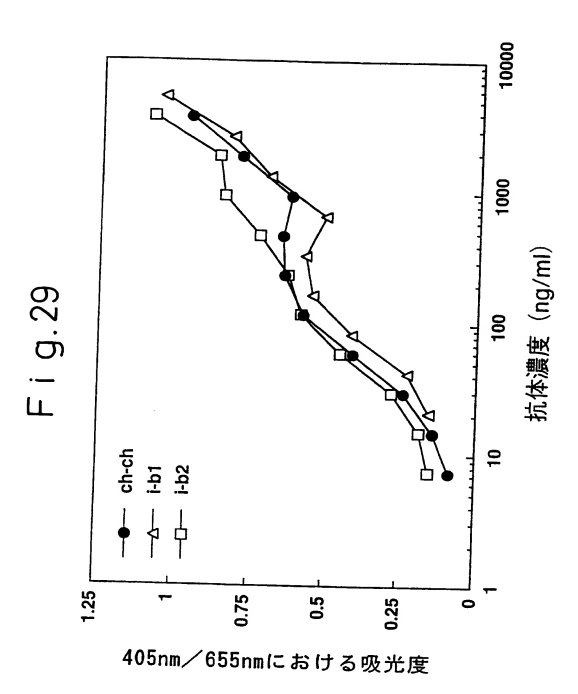


26/35

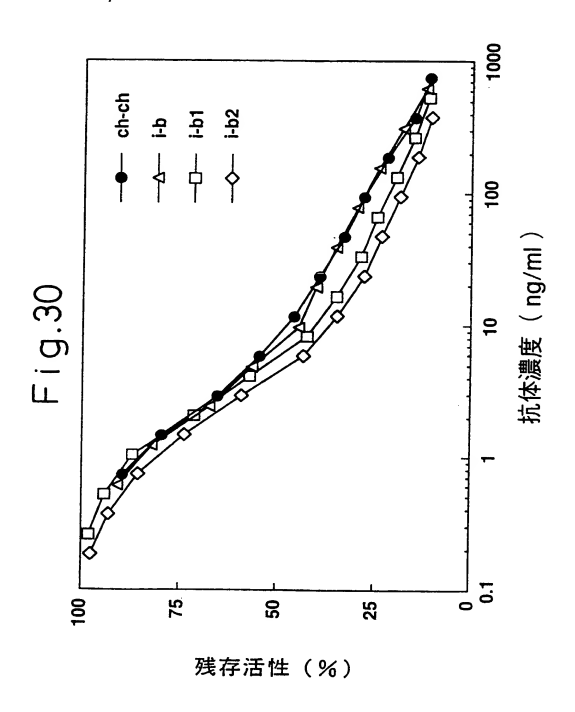


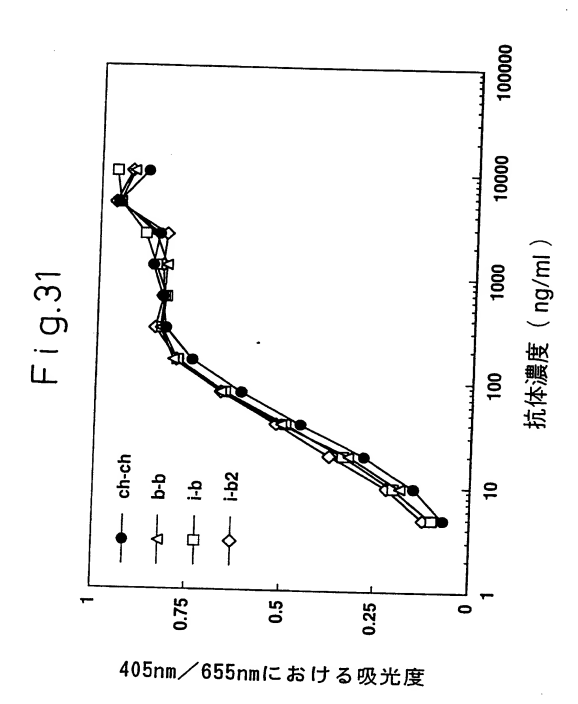
27/35



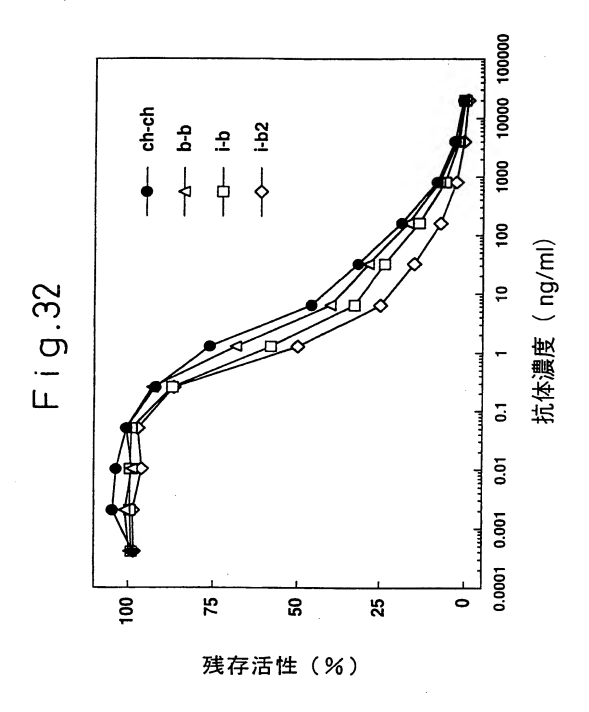


29/35

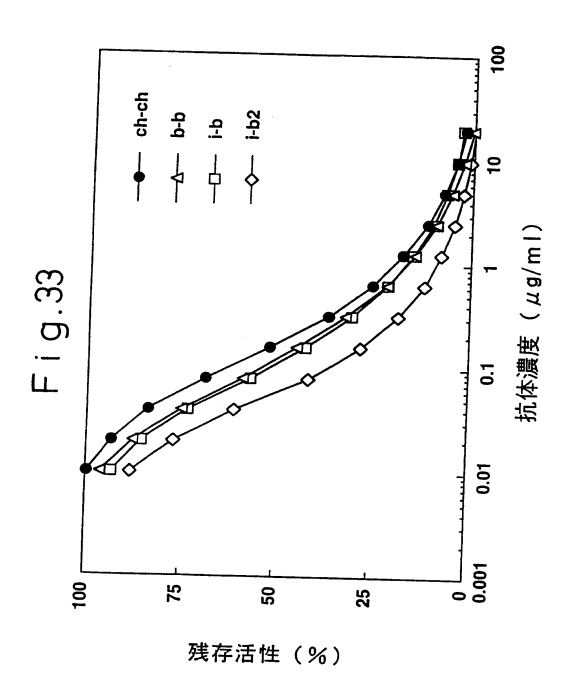




31/35



32/35



33/35

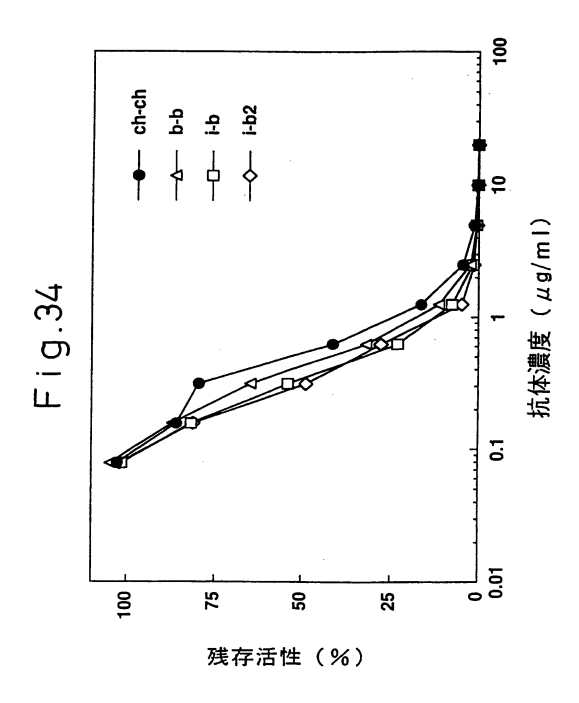
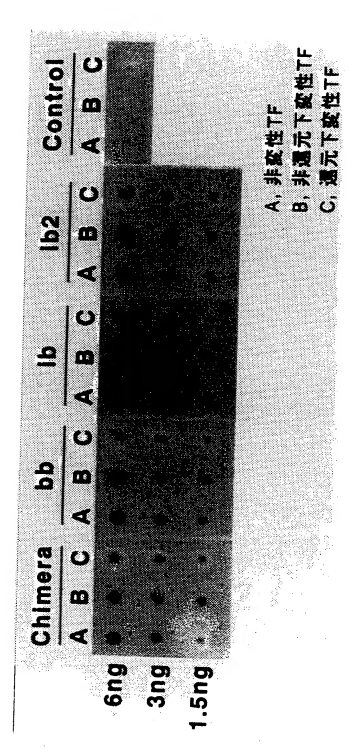


Fig. 35



SEQUENCE LISTING

<110>	CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA		
<120>	Humanized antibodies against human tissue factor	(TF)	
and p	rocess for production of the humanited antibodies		
<130>	G821		
<150>	JP 10-91850		
<151>	1998-04-03		
<160>	152		
<210>	1		
<211>	28		
<212>	DNA .	ψ. _L	
<213>	Artificial Sequence		
<220>			
<223>	Primer MHC-G1		
<400>	1		
ggatco	ccggg ccagtggata gacagatg	28	
<210>	2		
<211>	27		
<212>	DNA		
<213>	Artificial Sequence		
<220>			
<223>	Primer MHC-G2a		
<400>	2		
ggatcccggg agtggataga ccgatgg 27			
<210>	3		
<211>	27		
<212>	DNA		

1 / 1 0 9

WO 99/51743	PCT/JP99/01768
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer MKC	
< 400 > 3	
ggatcccggg tggatggtgg gaagatg	27
<210> 4	_,
<211> 17	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> M13 Primer M4	
<400> 4	
gttttcccag tcacgac	17
<210> 5	
<211> 17	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> M13 Primer RV	
<400> 5	
caggaaacag ctatgac	17
<210> 6	
<211> 411	
<212> DNA	
<213> Mouse	
<220>	
<221> sig-peptide	

2 / 1 0 9

<222> (1)...(57)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (58)...(441)

-15

 $\langle 223 \rangle$ Nucleotide sequence coding for H chain V region of ant i-TF mouse monoclonal antibody ATR-2

<400> 6

15

atg gaa tgg agc tgg atc ttt ctc ttc ctc ctg tca gga act aca ggt

Met Glu Trp Ser Trp Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Thr Gly

-10

-5

gtc cac tct gag atc cag ctg cag cag tct gga cct gag ctg gtg aag

Val His Ser Glu Ile Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu Leu Val Lys

1 5 10

cct ggg gct tca gtg aag gta tcc tgc aag gct tct ggt tac tca ttc 144
Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Ser Phe

act gac tac aac atg tac tgg gtg aag cag agc cat gga aag agc ctt

192
Thr Asp Tyr Asn Met Tyr Trp Val Lys Gln Ser His Gly Lys Ser Leu

25

30 35 40 45

20

gag tgg att gga tat att gat cct tac aat ggt ggt act atc tac aac 240 Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Asp Pro Tyr Asn Gly Gly Thr Ile Tyr Asn

50 55 60

cag aag ttc aag ggc aag gcc aca ttg act gtt gac aag tcc tcc agc 288 Gln Lys Phe Lys Gly Lys Ala Thr Leu Thr Val Asp Lys Ser Ser Ser

65 70 75

aca gcc ttc atg cat ctc aac agc ctg aca tct gag gac tct gca gtc 336 Thr Ala Phe Met His Leu Asn Ser Leu Thr Ser Glu Asp Ser Ala Val 80 85 90 tat tac tgt gca aga ggg ggg ggg ggg tac tac ttt gac tac tgg ggc 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Glu Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr Trp Gly 95 100 105 caa ggc acc act ctc aca gtc tcc tca 411 Gln Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser 110 115 <210> 7 <211> 411 <212> DNA <213> Mouse <220> <221> sig-peptide <222> (1)...(57) <220> <221> mat-peptide <222> (58)...(441) <223> Nucleotide sequence coding for H chain V region of ant i-TF mouse monoclonal antibody ATR-3 <400> 7 atg gaa tgg agc tgg atc ttt ctc ttc ctc ctg tca gga act aca ggt 48 Met Glu Trp Ser Trp Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Thr Gly

-10

-5

-15

gtc	cac	tct	gag	atc	cag	ctg	cag	cag	tct	gga	cct	gag	ctg	gtg	aag	96
Val	His	Ser	Glu	lle	Gln	Leu	Gln	Gln	Ser	Gly	Pro	Glu	Leu	Val	Lys	
			1				5					10				
cct	ggg	gct	tca	gtg	aag	gta	tcc	tgc	aag	gct	tct	ggt	tac	tca	ttc	144
Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Val	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Tyr	Ser	Phe	
	15					20			•		25					
act	gac	tac	aac	atg	tac	tgg	gtg	aag	cag	agc	cat	gga	aag	agc	ctt	192
Thr	Asp	Tyr	Asn	Met	Tyr	Trp	Val	Lys	Gln	Ser	His	Gly	Lys	Ser	Leu	
30					35					40					45	
gag	tgg	att	gga	tat	att	gat	cct	tac	aat	ggt	ggt	act	atc	tac	aac	240
Glu	Trp	lle	Gly	Tyr	lle	Asp	Pro	Tyr	Asn	Gly	Gly	Thr	lle	Tyr	Asn	
				50					55					60		
cag	aag	ttc	aag	ggc	aag	gcc	aca	ttg	act	gtt	gac	aag	tcc	tcc	agc	288
Gln	Lys	Phe	Lys	Gly	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	Val	Asp	Lys	Ser	Ser	Ser	
			65				-	70					75			
aca	gcc	ttc	atg	cat	ctc	aac	agc	ctg	aca	tct	gag	gac	tct	gca	gtc	336
Thr	Ala	Phe	Met	His	Leu	Asn	Ser	Leu	Thr	Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Val	
		80					85					90				
tat	tac	tgt	gca	aga	gga	ggg	gaa	ggg	tac	tac	ttt	gac	tac	tgg	ggc	384
Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Gly	Glu	Gly	Tyr	Tyr	Phe	Asp	Tyr	Trp	Gly	
	95					100					105					
caa	ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	tca								411
Gln	Gly	Thr	Thr	Leu	Thr	Val	Ser	Ser								
110					115											
<210)> 8	3														
<211	l > 4	801														
<212	2> [NA														

5 / 1 0 9

<213> Mouse <220> <221> sig-peptide <222> (1)...(57) <220> <221> mat-peptide <222> (58)...(408) <223> Nucleotide sequence coding for H chain V region of ant i-TF mouse monoclonal antibody ATR-4 <400> 8 atg aaa tgc agc tgg gtc atc ttc ttc ctg atg gca gtg gtt aca ggg 48 Met Lys Cys Ser Trp Val Ile Phe Phe Leu Met Ala Val Val Thr Gly -15-10 -5 gtc aat tca gag gtt cag ctg cag cag tct ggg gct gag ctt gtg agg 96 Val Asn Ser Glu Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Ala Glu Leu Val Arg

cca ggg gcc tta gtc aag ttg tcc tgc aaa gct tct ggc ttc aac att

144
Pro Gly Ala Leu Val Lys Leu Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile

10

5

15 20 25

1

aaa gac tac tat atg cac tgg gtg aag cag agg cct gaa cag ggc ctg 192 Lys Asp Tyr Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Glu Gln Gly Leu 30 35 40 45

gag tgg att gga ttg att gat cct caa aat ggt aat act ata tat gac 240 Glu Trp lle Gly Leu lle Asp Pro Gln Asn Gly Asn Thr lle Tyr Asp 50 55 60

6 / 1 0 9

ccg aag ttc cag ggc aag gcc agt ata aca gca gac aca tcc tcc aac

288

Pro Lys Phe Gln Gly Lys Ala Ser Ile Thr Ala Asp Thr Ser Ser Asn

65 70 75

aca gcc tac ctg cag ctc agc agc ctg aca tct gag gac act gcc gtc 336

Thr Ala Tyr Leu Gln Leu Ser Ser Leu Thr Ser Glu Asp Thr Ala Val

80 85 90

tat tac tgt gat aga gac tcg ggc tat gct atg gac tac tgg ggt caa 384

Tyr Tyr Cys Asp Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln

95 100 105

gga acc tca gtc acc gtc tcc tca 408

Gly Thr Ser Val Thr Val Ser Ser

110 115

<210> 9

<211> 408

<212> DNA

<213> Mouse

<220>

<221> sig-peptide

<222> (1)...(57)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (58)...(408)

 $\,$ $<\!223>$ Nucleotide sequence coding for H chain V region of ant i-TF mouse monoclonal antibody ATR-5

<400> 9

atg	aaa	tgc	agc	tgg	gtc	atc	ttc	ttc	ctg	atg	gca	gtg	gtt	aca	ggg	48
Met	Lys	Cys	Ser	Trp	Val	lle	Phe	Phe	Leu	Met	Ala	Val	Val	Thr	Gly	
				-15					-10			-		-5		
gtc	aat	tca	gag	gtt	cag	ctg	cag	cag	tct	ggg	act	aac	ctt	gtg	agg	96
Val	Asn	Ser	Glu	Val	Gln	Leu	Gln	GIn	Ser	Gly	Thr	Asn	Leu	Val	Arg	
			1				5					10				
cca	ggg	gcc	tta	gtc	aag	ttg	tcc	tgc	aaa	ggt	tct	ggc	ttc	aac	att	144
Pro	Gly	Ala	Leu	Val	Lys	Leu	Ser	Cys	Lys	Gly	Ser	Gly	Phe	Asn	He	
	15					20					25					
aaa	gac	tac	tat	atg	cac	tgg	gtg	aag	cag	agg	cct	gaa	cag	ggc	ctg	192
Lys	Asp	Tyr	Tyr	Met	His	Trp	Val	Lys	Gln	Arg	Pro	Glu	Gln	Gly	Leu	
30					35					40					45	
gag	tgg	att	gga	ggg	aat	gat	cct	gcg	aat	ggt	cat	agt	atg	tat	gac	240
Glu	Trp	lle	Gly	Gly	Asn	Asp	Pro	Ala	Asn	Gly	His	Ser	Met	Tyr	Asp	
				50			•		55					60		
ccg	aaa	ttc	cag	ggc	aag	gcc	agt	ata	aca	gca	gac	aca	tcc	tcc	aac	288
Pro	Lys	Phe	Gln	Gly	Lys	Ala	Ser	Ile	Thr	Ala	Asp	Thr	Ser	Ser	Asn	
			65					70					75			
aca	gcc	tac	ctg	cag	ctc	agc	agc	ctg	aca	tct	gag	gac	act	gcc	gtc	336
Thr	Ala	Tyr	Leu	Gln	Leu	Ser	Ser	Leu	Thr	Ser	Glu	Asp	Thr	Ala	Val	
		80					85					90				
tat	ttc	tgt	gct	aga	gac	tcg	ggc	tat	gct	atg	gac	tac	tgg	ggt	caa	384
Tyr	Phe	Cys	Ala	Arg	Asp	Ser	Gly	Tyr	Ala	Met	Asp	Tyr	Trp	Gly	Gln	
	95					100					105					
gga	acc	t ca	gtc	acc	gtc	tcc	tca									408
Gly	Thr	Ser	Val	Thr	Val	Ser	Ser									
110					115											

<210> 10

<211> 411

<212> DNA

<213> Mouse

<220>

<221> sig-peptide

<222> (1)...(57)

<220>

<221> mat-peptide

⟨222⟩ (58)...(411)

 $\langle 223 \rangle$ Nucleotide sequence coding for H chain V region of ant i-TF mouse monoclonal antibody ATR-7

<400> 10

atg gaa tgg agc tgg atc ttt ctc ttc ctc ctg tca gga act aca ggt

Met Glu Trp Ser Trp Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Thr Gly

-15 -10 -5

gtc cac tct gac atc cag ctg cag cag tct gga cct gag ctg gtg aag

Val His Ser Asp IIe Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu Leu Val Lys

1 5 10

cct ggg tct tca gtg aag gta tcc tgc aag gct tct ggt tac tca ttc 144
Pro Gly Ser Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Ser Phe

15 20 25

cct gac tac aac ata ttc tgg gtg aag cag agc cat gga aag agc ctt 192
Pro Asp Tyr Asn Ile Phe Trp Val Lys Gln Ser His Gly Lys Ser Leu
30 35 40 45

gag tgg att gga tat att gat cct tac act ggt ggt act ggc tac aac 240 Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Asp Pro Tyr Thr Gly Gly Thr Gly Tyr Asn 50 55 60 cag aag ttc aac gac aag gcc aca ttg act gtt gac aag tcc tcc agc 288 Gln Lys Phe Asn Asp Lys Ala Thr Leu Thr Val Asp Lys Ser Ser Ser 65 70 75 aca gcc ttc atg cat ctc aac agc cta aca tct gag gac tct gca gtc 336 Thr Ala Phe Met His Leu Asn Ser Leu Thr Ser Glu Asp Ser Ala Val 80 85 90 tat tac tgt gca aga ggt ttc tac tat gat tac gac tgt tac tgg ggc 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Phe Tyr Tyr Asp Tyr Asp Cys Tyr Trp Gly 95 100 105 caa ggg act ctg gtc act gtc tct gca 411 Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ala 110 115 <210> 11 <211> 411 <212> DNA

<213> Mouse

<220>

<221> sig-peptide

<222> (1)...(57)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (58)...(411)

<223> Nucleotide sequence coding for H chain V region of ant i-TF mouse monoclonal antibody ATR-8

1 0 / 1 0 9

<400> 11

48	ggt	aca	act	gga	tca	ctg	ctc	ttc	ctc	ttt	atc	tgg	agc	tgg	gaa	atg
	Gly	Thr	Thr	Gly	Ser	Leu	Leu	Phe	Leu	Phe	lle	Trp	Ser	Trp	Glu	Met
		-5					-10					-15				
96	aag	gtg	ctg	gag	cct	gga	tct	cag	cag	ctg	cag	atc	gac	tct	cac	gtc
	Lys	Val	Leu	Glu	Pro	Gly	Ser	Gln	Gln	Leu	Gln	He	Asp	Ser	His	Val
				10					5				1			
144	ttc	tca	tac	ggt	tct	gct	aag	tgc	tcc	gta	aag	gtg	tca	gct	ggg	cct
	Phe	Ser	Tyr	Gly	Ser	Ala	Lys	Cys	Ser	Val	Lys	Val	Ser	Ala	Gly	Pro
					25					20					15	
192	ctt	agc	aag	gga	ca t	agc	cag	aag	gtg	tgg	ttc	ata	aac	tac	gac	act
	Leu	Ser	Lys	Gly	His	Ser	Gln	Lys	Val	Trp	Phe	He	Asn	Tyr	Asp	Thr
	45					40					35					30
240	aac	tac	ggc	act	ggt	ggt	act	tac	cct	gat	att	tat	gga	att	tgg	gag
	Asn	Tyr	Gly	Thr	Gly	Gly	Thr	Tyr	Pro	Asp	ΙÌε	Tyr	Gly	lle	Trp	Glu
		60					55					50				
288	agc	tcc	tcc	aag	gac	gtt	act	ttg	aca	gcc	aag	gac	aac	ttc	aag	cag
	Ser	Ser	Ser	Lys	Asp	Val	Thr	Leu	Thr	Ala	Lys	Asp	Asn	Phe	Lys	Gln
			7 5					70					65			
336	gtc	gca	tct	gac	gag	tct	aca	ctg	agc	aac	ctc	cat	atg	ttc	gcc	aca
	Val	Ala	Ser	Asp	Glu	Ser	Thr	Leu	Ser	Asn	Leu	His	Me t	Phe	Ala	Thr
				90					85					80		
384	ggc	tgg	tac	tgt	gac	tac	gat	tat	tac	ttc	ggt	aga	gca	tgt	tac	tat
	Gly	Trp	Tyr	Cys	Asp	Tyr	Asp	Tyr	Tyr	Phe	Gly	Arg	Ala	Cys	Tyr	Tyr
					105					100					95	

caa ggg act ctg gtc act gtc tct gca 411

Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ala

110 115

<210> 12

<211> 375

<212> DNA

<213> Mouse

<220>

<221> sig-peptide

<222> (1)...(54)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (55)...(375)

 $\langle 223 \rangle$ Nucleotide sequence coding for L chain V region of ant i-TF mouse monoclonal antibody ATR-2

<400> 12

atg ctc act cag ctc ctg gga tta ctg ctg ctc tgg ttt gca ggt ggt 48 Met Leu Thr Gin Leu Leu Gly Leu Leu Leu Leu Trp Phe Ala Gly Gly

-15 -10 -5

aaa tgt gac att cag atg acc cag tct cct gcc tcc cag tct gca tct
Lys Cys Asp lle Gln Met Thr Gln Ser Pro Ala Ser Gln Ser Ala Ser

1 5 10

ctg gga gaa agt gtc acc atc aca tgc ctg gca agt cag acc att ggt leu Gly Glu Ser Val Thr lle Thr Cys Leu Ala Ser Gln Thr lle Gly

15 20 25 30

aca tgg tta gcc tgg tat cag cag aaa cca ggg aaa tct cct cag gtc

Thr Trp Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ser Pro Gln Val

35

40

45

ctg att tat gct gca acc agc ttg gca gat ggg gtc cca tca agg ttc

240

Leu lie Tyr Ala Ala Thr Ser Leu Ala Asp Gly Val Pro Ser Arg Phe

50 55 60

agt ggt agt gga tct ggc aca aaa ttt tct ttc aag atc agc agc cta 288 Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Lys Phe Ser Phe Lys IIe Ser Ser Leu

65 70 75

cag gct gaa gat ttt gta agt tat tac tgt caa caa ctt tac agt act 336 Gin Ala Glu Asp Phe Val Ser Tyr Tyr Cys Gln Gin Leu Tyr Ser Thr

375

80 85 90 ccg tac acg ttc gga ggg ggg acc aag ctg gaa ata aaa.

Pro Tyr Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys

95 100 105

<210> 13

<211> 375

<212> DNA

<213> Mouse

<220>

<221> sig-peptide

⟨222⟩ (1)...(54)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (55)...(375)

<223> Nucleotide sequence coding for L chain V region of ant i-TF mouse monoclonal antibody ATR-3

1 3 / 1 0 9

<400> 13

atg ctc act cag ctc ctg gga tta ctg ctg ctc tgg ttt gca ggt ggt 48 Met Leu Thr Gln Leu Leu Gly Leu Leu Leu Leu Trp Phe Ala Gly Gly -15 -10-5 aaa tgt gac att cag atg acc cag tct cct gcc tcc cag tct gca tct 96 Lys Cys Asp lle Gln Met Thr Gln Ser Pro Ala Ser Gln Ser Ala Ser 1 5 10 ctg gga gaa agt gtc acc atc aca tgc ctg gca agt cag acc att ggt 144 Leu Gly Glu Ser Val Thr Ile Thr Cys Leu Ala Ser Gln Thr Ile Gly 15 20 25 30 aca tgg tta gcc tgg tat cag cag aaa cca ggg aaa tct cct cag gtc 192 Thr Trp Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ser Pro Gln Val 35 40 45 ctg att tat gct gca acc agc ttg gca gat ggg gtc cca tca agg ttc 240 Leu Ile Tyr Ala Ala Thr Ser Leu Ala Asp Gly Val Pro Ser Arg Phe 50 55 60 agt ggt agt gga tct ggc aca aaa ttt tct ttc aag atc agc agc cta 288 Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Lys Phe Ser Phe Lys Ile Ser Ser Leu 65 70 75 cag gct gaa gat ttt gta agt tat tac tgt caa caa ctt tac agt act 336 Gln Ala Glu Asp Phe Val Ser Tyr Tyr Cys Gln Gln Leu Tyr Ser Thr 80 85 90 ccg tac acg ttc gga ggg ggg acc aag ctg gaa ata aaa 375 Pro Tyr Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys 95 100 105 <210> 14 <211> 387

1 4 / 1 0 9

<212> DNA

<213> Mouse

<220>

<221> sig-peptide

<222> (1)...(66)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (67)...(387)

<223> Nucleotide sequence coding for L chain V region of ant i-TF mouse monoclonal antibody ATR-4

<400> 14

atg gac atg agg gcc cct gct cag ttt ttt ggg atc ttg ttg ctc tgg

Met Asp Met Arg Ala Pro Ala Gln Phe Phe Gly Ile Leu Leu Leu Trp

-20 -15 -10

ttt cca ggt atc aga tgt gac atc aag atg acc cag tct cca tcc tcc 96
Phe Pro Gly Ile Arg Cys Asp Ile Lys Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser

-5 1 5 10

atg tat gcc tcg ctg gga gag aga gtc act atc act tgc aag gcg agt 144

Met Tyr Ala Ser Leu Gly Glu Arg Val Thr Ile Thr Cys Lys Ala Ser

15 20 25

cag gac att aaa acc ttt tta agc tgg tac cag cag aaa cca tgg caa 192 Gln Asp Ile Lys Thr Phe Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Trp Gln

30 35 40

tct cct aag acc ctg atc tat tat gca aca agc ttg gca gat ggg gtc 240 Ser Pro Lys Thr Leu Ile Tyr Tyr Ala Thr Ser Leu Ala Asp Gly Val

45 50 55

cca tca aga ttc agt ggc agt gga tct ggg caa gat tat tct cta acc 288 Pro Ser Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Gln Asp Tyr Ser Leu Thr

60 65 70

atc agc agc ctg gag tct gac gat tca gca act tat tac tgt cta cag 336 lle Ser Ser Leu Glu Ser Asp Asp Ser Ala Thr Tyr Tyr Cys Leu Gln 75 80

85

90

cat ggt gag agc ccg tac acg ttc gga ggg ggg acc aaa ctg gaa ata 384 His Gly Glu Ser Pro Tyr Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile 95 100 105

aaa 387

Lys

<210> 15

<211> 381

<212> DNA

<213> Mouse

<220>

<221> sig-peptide

<222> (1)...(60)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (61)...(381)

<223> Nucleotide sequence coding for L chain V region of ant i-TF mouse monoclonal antibody ATR-5

<400> 15

atg agg gcc cct gct cag ttt ttt ggg atc ttg ttg ctc tgg ttt cca 48 Met Arg Ala Pro Ala Gln Phe Phe Gly Ile Leu Leu Trp Phe Pro -20 -15 -10-5

1 6 / 1 0 9

ggt	atc	aga	tgt	gac	atc	aag	atg	acc	cag	tct	cca	tcc	tct	atg	tat	96
Gly	He	Arg	Cys	Asp	lle	Lys	Met	Thr	Gln	Ser	Pro	Ser	Ser	Met	Tyr	
				1				5					10			
gca	tcg	ctg	gga	gag	aga	gtc	act	atc	act	tgc	aag	gcg	agt	cag	gac	144
Ala	Ser	Leu	Gly	Glu	Arg	Val	Thr	lle	Thr	Cys	Lys	Ala	Ser	Gln	Asp	
		15					20					25				
att	aaa	agc	ttt	tta	agt	tgg	tac	cag	caa	aaa	cca	tgg	aaa	tct	cct	192
He	Lys	Ser	Phe	Leu	Ser	Trp	Tyr	Gln	Gln	Lys	Pro	Trp	Lys	Ser	Pro	
	30					35					40					
aag	acc	ctg	atc	tat	tat	gca	aca	agc	ttg	gca	gat	ggg	gtc	cca	tca	240
Lys	Thr	Leu	lle	Tyr	Tyr	Ala	Thr	Ser	Leu	Ala	Asp	Gly	Val	Pro	Ser	
45					50					55					60	
aga	ttc	agt	ggc	agt	gga	tct	ggg.	caa	gat	tat	tct	cta	acc	atc	aac	288
Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	Gln	Asp	Tyr	Ser	Leu	Thr	lle	Asn	
				65				•	70					75		
aac	ctg	gag	tct	gac	gat	aca	gca	act	tat	tat	tgt	cta	cag	cat	ggt	336
۸sn	Leu	Glu	Ser	Λsp	Asp	Thr	Ala	Thr	Tyr	Tyr	Cys	Leu	Gln	His	Gly	
			80					85					90			
gag	agc	ccg	tac	acg	ttc	gga	ggg	ggg	acc	aag	ctg	gaa	ata	aaa		381
Glu	Ser	Pro	Tyr	Thr	Phe	Gly	Gly	Gly	Thr	Lys	Leu	Glu	lle	Lys		
		95					100					105				
<21	0 > 1	6														
<21	1> 3	393														
<213	2> [NA														
<21	3 > N	Ao u s	е													
<22	0 >															
<22	1> s	sig-	рер	tide)											

1 7 / 1 0 9

<222> (1)...(57)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (58)...(394)

1

 $\langle 223 \rangle$ Nucleotide sequence coding for L chain V region of ant i-TF mouse monoclonal antibody ATR-7

<400> 16

atg agt cct gcc cag ttc ctg ttt ctg tta gtg ctc tgg att cgg gaa 48 Met Ser Pro Ala Gln Phe Leu Phe Leu Leu Val Leu Trp Ile Arg Glu

-15 -10 -5

atc aac ggt gat gtt gtg ctg acc cag act cca ctc act ttg tcg gtt 96

Ile Asn Gly Asp Val Val Leu Thr Gln Thr Pro Leu Thr Leu Ser Val

5 10

acc att gga caa cca gcc tcc gtc tct tgc aag tca agt cag agc ctc 144
Thr lle Gly Gln Pro Ala Ser Val Ser Cys Lys Ser Ser Gln Ser Leu

15 20 25

tta gat agt gat gga aag aca tat ttg aat tgg ttg tta cag agg cca 192 Leu Asp Ser Asp Gly Lys Thr Tyr Leu Asn Trp Leu Leu Gln Arg Pro 30 35 40 45

ggc cag tct cca aag cgc ctg atc tat ctt gtg tct aaa ctg gac tct 240 Gly Gln Ser Pro Lys Arg Leu Ile Tyr Leu Val Ser Lys Leu Asp Ser

50 55 60

gga gtc cct gac agg ttc act ggc agt gga tca ggg aca gat ttc aca 288 Gly Val Pro Asp Arg Phe Thr Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr

65 70 75

1 8 / 1 0 9

ctg aaa atc agc aga gtg gag gct gag gat ttg gga gtt tat tat tgt 336

Leu Lys IIe Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Leu Gly Val Tyr Tyr Cys

80 85 90

tgg caa gat aca cat ttt ccg gac acg ttc gga ggg ggg acc aag ctg 336
Trp Gln Asp Thr His Phe Pro Asp Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu

95 100 105

gaa ata aaa 393

Glu lle Lys

110

<210> 17

<211> 393

<212> DNA

<213> Mouse

<220>

<221> sig-peptide

<222> (1)...(57)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (58)...(393)

 $\,$ $<\!223>$ Nucleotide sequence coding for L chain V region of ant i-TF mouse monoclonal antibody ATR-8

<400> 17

atg agt cct gcc cag ttc ctg ttt ctg tta gtg ctc tgg att cgg gat

Met Ser Pro Ala Gln Phe Leu Phe Leu Leu Val Leu Trp Ile Arg Asp

-15 -10 -5

1 9 / 1 0 9

ato	aac	c ggt	gat	gtt	gta	ctg	acc	cag	act	cca	ctc	act	ttg	tcg	gtt	96
He	Asr	Gly	Asp	Val	Val	Leu	Thr	Gln	Thr	Pro	Leu	Thr	Leu	Ser	Val	
			1				5					10				
acc	att	gga	caa	cca	gcc	tcc	gtc	tct	tgc	aag	tca	agt	cag	agc	ctc	144
Thr	Πe	Gly	Gln	Pro	Ala	Ser	Val	Ser	Cys	Lys	Ser	Ser	Gln	Ser	Leu	
	15	i				20					25					
tta	gat	agt	gat	gga	aag	aca	tat	ttg	aat	tgg	ttg	tta	cag	agg	cca	192
Leu	Asp	Ser	Asp	Gly	Lys	Thr	Tyr	Leu	Asn	Trp	Leu	Leu	Gln	Arg	Pro	
30					35					40					45	
ggc	cag	tct	cca	aag	cgc	cta	atc	tat	ctg	gtg	tct	aaa	ctg	gac	tct	240
Gly	Gln	Ser	Pro	Lys	Arg	Leu	He	Tyr	Leu	Val	Ser	Lys	Leu	Asp	Ser	
				50					55					60		
											ggg					288
Gly	Val	Pro		Arg	Phe	Thr	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	Asp	Phe	Thr	
			65				•	70					75			
											gga					336
Leu	Lys		Ser	Arg	Val	Glu		Glu	Asp	Leu	Gly	Val	Tyr	Tyr	Cys	
		80					85					90				
											ggg					384
Trp		Asp	Thr	His	Phe		Asp	Thr	Phe		Gly	Gly	Thr	Lys	Leu	
	95					100					105					
gaa																393
Glu	116	Lys														
110		0														
<210																
<211	· ·/	~														

2 0 / 1 0 9

<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Primer ch5HS	
<400>	18	
gtctgt	cgac ccaccatgaa atgcagctgg gtcat	35
<210>	19	
<211>	28	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Primer ch5HA	
<400>	19	
tgttgc	ctagc tgaggagacg gtgactga	28
<210>	20	
<211>	35	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Primer ch5LS	
<400>	20	
gtctag	gatet ccaccatgag ggcccctgct cagtt	35
<210>	21	
<211>	28	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
⟨223⟩	Primer ch5LA	

PCT/JP99/01768

WO 99/51743

2 2 / 1 0 9

WO 99/51743

ccat	agtatgtatg	acccgaaatt	ccagggcagg	gccaaactga	ctgcagccac	60
cagt	attgcctact	tggagttctc	gagcctgaca	aatgagga		108
25						
110						
DNA						
Arti	ficial S	equence				
				•		
CDR	grafting	primer h	R5Hv3A			
25						
atac	tatggccatt	cgcaggatca	ttcccaccaa	tccattctag	accctgtcca	60
tgtt	ttacccaatg	catatagtag	tctttaatgt	tgaatccgga		-110
26						
110						
DNA						
Arti	ficial S	equence				
CDR	grafting	primer hi	R5Hv5A			
26						
tagc	tgaggagacg	gtgaccaggg	tgccttggcc	ccagtagtcc	atggcatagc	60
ctct	tgcacagtaa	tagaccgcag	aatcctcatt	tgtcaggctc		110
27						
19						
DNA						
Arti	ficial S	equence				
Prim	er hR5Hv	PrS	,			
27						
	25 110 DNA Arti CDR 25 atac tgtt 26 110 DNA Arti CDR 26 tagc ctct 27 19 DNA Arti	cagt attgcctact 25 110 DNA Artificial Scatac tatggccatt tgtt ttacccaatg 26 110 DNA Artificial Scatac tatgccatt tgtt ttacccaatg 26 110 DNA Artificial Scatac taggagacg ctct tgcacagtaa 27 19 DNA Artificial Scatac taggagacg ctct tgcacagtaa 27 19 DNA Artificial Scatac taggagacg ctct tgcacagtaa	cagt attgcctact tggagttete 25 110 DNA Artificial Sequence CDR grafting primer hf 25 atac tatggccatt cgcaggatca tgtt ttacccaatg catatagtag 26 110 DNA Artificial Sequence CDR grafting primer hf 26 tagc tgaggagacg gtgaccaggg ctct tgcacagtaa tagaccgcag 27 19 DNA Artificial Sequence Primer hR5HvPrS	cagt attgcctact tggagttctc gagcctgaca 25 110 DNA Artificial Sequence CDR grafting primer hR5Hv3A 25 atac tatggccatt cgcaggatca ttcccacaa tgtt ttacccaatg catatagtag tctttaatgt 26 110 DNA Artificial Sequence CDR grafting primer hR5Hv5A 26 tagc tgaggagacg gtgaccaggg tgccttggcc ctct tgcacagtaa tagaccgcag aatcctcatt 27 19 DNA Artificial Sequence Primer hR5HvPrS	cagt attgcctact tggagttctc gagcctgaca aatgagga 25 110 DNA Artificial Sequence CDR grafting primer hR5Hv3A 25 atac tatggccatt cgcaggatca ttcccaccaa tccattctag tgtt ttacccaatg catatagtag tctttaatgt tgaatccgga 26 110 DNA Artificial Sequence CDR grafting primer hR5Hv5A 26 tagc tgaggagacg gtgaccaggg tgccttggcc ccagtagtcc ctct tgcacagtaa tagaccgcag aatcctcatt tgtcaggctc 27 19 DNA Artificial Sequence Primer hR5HvPrS	25 110 DNA Artificial Sequence CDR grafting primer hR5Hv3A 25 atac tatggccatt cgcaggatca ttcccaccaa tccattctag accctgtcca tgtt ttacccaatg catatagtag tctttaatgt tgaatccgga 26 110 DNA Artificial Sequence CDR grafting primer hR5Hv5A 26 tagc tgaggagacg gtgaccaggg tgccttggcc ccagtagtcc atggcatagc ctct tgcacagtaa tagaccgcag aatcctcatt tgtcaggctc 27 19 DNA Artificial Sequence Primer hR5HvPrS

2 3 / 1 0 9

ttctgtcgac ccaccatga

19

<210> 28

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Primer hR5HvPrA

<400> 28

agaagctagc tgaggagac

19

48

<210> 29

<211> 415

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> sig-peptide

<222> (1)...(57)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (58)...(415)

 $\langle 223 \rangle$ Nucleotide sequence coding for version "a" of humanize d H chain V region

<400> 29

atg aaa tgc agc tgg gtc atc ttc ttc ctg atg gca gtg gtt aca ggg Met Lys Cys Ser Trp Val Ile Phe Phe Leu Met Ala Val Val Thr Gly

-15

-10

-5

gtt	aac	t ca	cag	gtg	cag	ctg	ttg	gag	tct	gga	gct	gtg	ctg	gca	agg	96
Val	Asn	Ser	Gln	Val	Gln	Leu	Leu	Glu	Ser	Gly	Ala	Val	Leu	Ala	Arg	
			1				5					10				
cct	ggg	act	tcc	gtg	aag	atc	tcc	tgc	aag	gct	tcc	gga	ttc	aac	att	144
Pro	Gly	Thr	Ser	Val	Lys	lle	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Phe	Asn	lle	
	15					20					25					
aaa	gac	tac	tat	atg	cat	tgg	gta	aaa	cag	agg	cct	gga	cag	ggt	cta	192
Lys	Asp	Tyr	Tyr	Met	His	Trp	Val	Lys	Gln	Arg	Pro	Gly	Gln	Gly	Leu	
30					35					40					45	
gaa	tgg	att	ggt	ggg	aat	gat	cct	gcg	aat	ggc	cat	agt	atg	tat	gac	240
Glu	Trp	lle	Gly	Gly	Asn	Asp	Pro	Ala	Asn	Gly	His	Ser	Met	Tyr	Asp	
				50					55					60		
ccg	aaa	ttc	cag	ggc	agg	gcc	aaa	ctg	act	gca	gcc	aca	tcc	gcc	agt	288
Pro	Lys	Phe	GIn	Gly	Arg	Ala	Lys	Leu	Thr	Ala	Ala	Thr	Ser	Ala	Ser	
			65					70					75			
att	gcc	tac	ttg	gag	ttc	tcg	agc	ctg	aca	aat	gag	gat	tct	gcg	gtc	336
lle	Ala	Tyr	Leu	Glu	Phe	Ser	Ser	Leu	Thr	Asn	Glu	Asp	Ser	Ala	Val	
		80					85					90				
tat	tac	tgt	gca	aga	gac	tcg	ggc	tat	gcc	atg	gac	tac	tgg	ggc	caa	384
Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Asp	Ser	Gly	Tyr	Ala	Met	Asp	Tyr	Trp	Gly	Gln	
	95					100					105					
ggc	acc	ctg	gtc	acc	gtc	tcc	tca	gct	agc							415
Gly	Thr	Leu	Val	Thr	Val	Ser	Ser	Ala	Ser							
110					115											
<210)> 3	0														
<211	> 1	19														
<212	2> P	RT														

2 5 / 1 0 9

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Amino acid sequence of version "a" of humanized H chain V region

10

<400> 30

Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg Pro Gly Thr

5

20

15

Ser Val Lys Ile Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile Lys Asp Tyr

25

30

Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile

35 40 45

Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp Pro Lys Phe
50 55 60

Gin Gly Arg Ala Lys Leu Thr Ala Ala Thr Ser Ala Ser Ile Ala Tyr
65 70 75 80

Leu Glu Phe Ser Ser Leu Thr Asn Glu Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys

85 90 95

Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu
100 105 110

Val Thr Val Ser Ser Ala Ser

115

<210> 31

<211> 100

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> FR Shuffling primer F3RFFS

2 6 / 1 0 9

<400>	31		
ttcttg	ggcca tagtatgtat gacccgaaat tccagggccg agtcacaatc ac	ctgcagaca	60
catcca	acgaa cacagootac atggagotot cgagtotgag	1	00
<210>	32		
<211>	75		
<212>	DNA		
<213>	Artificial Sequence		
<220>			
<223>	FR Shuffling primer F3RFBS		
<400>	32		
ggagct	tctcg agtctgagat ctgaggacac agccatttat tactgtgcaa ga	igactcggg	60
ctatgc	ccatg gttct		75
<210>	33		
<211>	100		
<212>	DNA		
<213>	Artificial Sequence		
<220>			
<223>	FR Shuffling primer F3RFFA		
<400>	33		
ctcaga	actcg agagctccat gtaggctgtg ttcgtggatg tgtctgcagt ga	ittgtgact	60
cggccc	ctgga atttcgggtc atacatacta tggccaagaa	1	00
<210>	34		
<211>	75		
<212>	DNA		
<213>	Artificial Sequence		
<220>	,		
(2235	FR Shuffling primer FSRERA		

2 7 / 1 0 9

<400> 34	
agaaccatgg catagcccga gtctcttgca cagtaataaa tggctgtgtc ctcagatctc	60
agactcgaga gctcc	75
<210> 35	
<211> 100	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> FR Shuffling primer F3NMFS	
<400> 35	
ttcttggcca tagtatgtat gacccgaaat tccagggccg agtcacaatg ctggtagaca	60
catccaagaa ccagttctcc ctgaggctct cgagtgtgac	100
<210> 36	
<211> 75	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> FR Shuffling primer F3NMBS	
<400> 36	
gaggeteteg agtgtgacag eegeggacae ageegtatat taetgtgeaa gagaeteggg	60
ctatgccatg gttct	75
<210> 37	
<211> 100	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> FR Shuffling primer F3NMFA	

2 8 / 1 0 9

<400> 37

gtcacactcg agagcctcag ggagaactgg ttcttggatg tgtctaccag cattgtgact 60 cggccctgga atttcgggtc atacatacta tggccaagaa 100

<210> 38

<211> 75

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> FR Shuffling primer F3NMBA

<400> 38

agaaccatgg catagcccga gtctcttgca cagtaatata cggctgtgtc cgcggctgtc 60: acactcgaga gcctc 75

<210> 39

<211> 414

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> sig-peptide

⟨222⟩ (1)...(57)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (58)...(414)

 $\langle 223 \rangle$ Nucleotide sequence coding for version "b" of humanize

d H chain V region

<400> 39

atg	g aaa	ı tgo	c ago	tgg	gto	ato	tto	c tto	ctg	atg	gca	gtg	gtt	aca	ggg	48
Met	Lys	Cys	s Ser	Trp	Val	Πle	Phe	Phe	e Leu	Met	Ala	. Val	Val	Thi	Gly	
	•			-15	;				-10					-5	j	
gtt	aac	t ca	ı cag	gtg	cag	ctg	ttg	gag	tct	gga	gct	gtg	ctg	gca	agg	96
Val	Asn	Ser	Gln	Val	Gln	Leu	Leu	Glu	Ser	Gly	Ala	Val	Leu	Ala	Arg	
			1				5					. 10				
cct	ggg	act	tcc	gtg	aag	atc	tcc	tgc	aag	gct	tcc	gga	ttc	aac	att	144
Pro	Gly	Thr	Ser	Val	Lys	Ile	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Phe	Asn	lle	
	15					20					25					
aaa	gac	tac	tat	atg	cat	tgg	gta	aaa	cag	agg	cct	gga	cag	ggt	cta	.192
Lys	Asp	Tyr	Tyr	Met	His	Trp	Val	Lys	Gln	Arg	Pro	Gly	GIn	Gly	Leu	
30					35					40					45	
gaa	tgg	att	ggt	ggg	aat	gat	cct	gcg	aat	ggc	cat	agt	atg	tat	gac	240
Glu	Trp	He	Gly	Gly	Asn	Asp	Pro	Ala	Asn	Gly	His	Ser	Met	Tyr	Asp	
				50					55					60		
ccg	aaa	ttc	cag	ggc	cga	gtc	aca	atc	act	gca	gac	aca	tcc	acg	aac	288
Pro	Lys	Phe	Gln	Gly	Arg	Val	Thr	He	Thr	Ala	Asp	Thr	Ser	Thr	Asn	
			65					70					75			
			atg													336
Thr	Ala	Tyr	Met	Glu	Leu	Ser	Ser	Leu	Arg	Ser	Glu	Asp	Thr	Ala	He	
		80					85					90				
tat	tac	tgt	gca	aga	gac	tcg	ggc	tat	gcc	atg	gac	tac	tgg	ggc	caa	384
Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Asp	Ser	Gly	Tyr	Ala	Me t	Asp	Tyr	Trp	Gly	Gln	
	95					100					105					
ggc	acc	ctg	gtc	acc	gtc	tcc	tca	gct	agc							414
Gly	Thr	Leu	Val	Thr	Val	Ser	Ser	Ala	Ser							
110					115											

3 0 / 1 0 9

<210> 40

<211> 119

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Amino acid sequence of version "b" of humanized H chain V region

<400> 40

Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg Pro Gly Thr

1 5 10 15

Ser Val Lys Ile Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile Lys Asp Tyr

20 25 30

Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile

35 40 45

Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp Pro Lys Phe

50 55 60

Gln Gly Arg Val Thr Ile Thr Ala Asp Thr Ser Thr Asn Thr Ala Tyr

65 70 75 80

Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Ile Tyr Tyr Cys

85 90 95

Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu

100 105 110

Val Thr Val Ser Ser Ala Ser

115

<210> 41

<211> 414

<212> DNA

3 1 / 1 0 9

<213> Artificial Sequence <220> <221> sig-peptide <222> (1)...(57) <220> <221> mat-peptide <222> (58)...(414) <223> Nucleotide sequence coding for version "c" of humanize d H chain V region <400> 41 atg aaa tgc agc tgg gtc atc ttc ttc ctg atg gca gtg gtt aca ggg 48 Met Lys Cys Ser Trp Val Ile Phe Phe Leu Met Ala Val Val Thr Gly -15-10-5 gtt aac tca cag gtg cag ctg ttg gag tct gga gct gtg ctg gca agg 96 Val Asn Ser Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg 1 5 10 cct ggg act tcc gtg aag atc tcc tgc aag gct tcc gga ttc aac att 144 Pro Gly Thr Ser Val Lys Ile Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile 15 20 25 aaa gac tac tat atg cat tgg gta aaa cag agg cct gga cag ggt cta 192 Lys Asp Tyr Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu 30 35 40 45 gaa tgg att ggt ggg aat gat cct gcg aat ggc cat agt atg tat gac 240 Glu Trp Ile Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp

55

60

50

288 ccg aaa ttc cag ggc cga gtc aca atg ctg gta gac aca tcc aag aac Pro Lys Phe Gln Gly Arg Val Thr Met Leu Val Asp Thr Ser Lys Asn 70 75 65 cag ttc tcc ctg agg ctc tcg agt gtg aca gcc gcg gac aca gcc gta 336 Gln Phe Ser Leu Arg Leu Ser Ser Val Thr Ala Ala Asp Thr Ala Val 90 80 85 384 tat tac tgt gca aga gac tcg ggc tat gcc atg gac tac tgg ggc caa Tyr Tyr Cys Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gin 100 105 95 414 ggc acc ctg gtc acc gtc tcc tca gct agc Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Ala Ser 110 115 <210> 42 <211> 119 <212> PRT <213> Artificial Sequence <220> <223> Amino acid sequence of version "c" of humanized H chai n V region <400> 42 Gin Val Gin Leu Leu Giu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg Pro Gly Thr 1 5 15 10 Ser Val Lys Ile Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile Lys Asp Tyr 20 25 30 Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile 35 40 45

Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp Pro Lys Phe
50 55 60

Gln Gly Arg Val Thr Met Leu Val Asp Thr Ser Lys Asn Gln Phe Ser

65 70 75 ₈₀

Leu Arg Leu Ser Ser Val Thr Ala Ala Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu 100 105 110

Val Thr Val Ser Ser Ala Ser

115

<210> 43

<211> 100

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> FR Shuffling primer F3EPS

<400> 43

ttcttggcca tagtatgtat gacccgaaat tccagggcag agtcacgatt actgcggacg 60 aatccacgag cacagcctac atggagctct cgagtctgag 100

<210> 44

<211> 75

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> FR Shuffling primer F3EPA

<400> 44

agaaccatgg catagcccga gtctctcgca cagaaatata cggccgagtc ctcagatctc 60

3 4 / 1 0 9

WO 99/51743	PCT/JP99/0176
-------------	---------------

agactcgaga gctcc	75
<210> 45	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer F3PrS	
<400> 45	
ttcttggcca tagtatgtat	20
<210> 46	
<211> 18	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer F3PrA	
<400> 46	
agaaccatgg catagccc	18
<210> 47	
<211> 100	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> FR Shuffling primer F3vHS	
<400> 47	
ttcttggcca tagtatgtat gacccgaaat tccagggcag agtctcgatt accgcggacg	60
agtcaacgaa gatagcctac atggagctca acagtctgag	100
<210> 48	

PCT/JP99/01768

<211> 75 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> FR Shuffling primer F3vHA <400> 48 agaaccatgg catagcccga gtctctcgca cagaaataaa cggccgtgtc ctcagatctc 60 agactgttga gctcc 75 <210> 49 <211> 414 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <221> sig-peptide <222> (1)...(57) <220> <221> mat-peptide <222> (58)...(414) <223> Nucleotide sequence coding for version "d" of humanize d H chain V region <400> 49

atg aaa tgc agc tgg gtc atc ttc ttc ctg atg gca gtg gtt aca ggg 48 Met Lys Cys Ser Trp Val Ile Phe Phe Leu Met Ala Val Val Thr Gly

> -15 -10 -5

gtt aac tca cag gtg cag ctg ttg gag tct gga gct gtg ctg gca agg 96 Val Asn Ser Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg

> 1 5 10

> > 3 6 / 1 0 9

cct ggg act tcc gtg aag atc tcc tgc aag gct tcc gga ttc aac att 144 Pro Gly Thr Ser Val Lys Ile Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile 20 25 15 aaa gac tac tat atg cat tgg gta aaa cag agg cct gga cag ggt cta Lys Asp Tyr Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu 30 35 40 45 gaa tgg att ggt ggg aat gat cct gcg aat ggc cat agt atg tat gac 240 Glu Trp Ile Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp 50 55 60 ccg aaa ttc cag ggc aga gtc acg att act gcg gac gaa tcc acg agc 288 Pro Lys Phe Gln Gly Arg Val Thr lle Thr Ala Asp Glu Ser Thr Ser 65 70 75 aca gcc tac atg gag ctc tcg agt ctg aga tct gag gac tcg gcc gta 336 Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Ser Ala Val 80 85 90 tat ttc tgt gcg aga gac tcg ggc tat gcc atg gac tac tgg ggc caa 384 Tyr Phe Cys Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln 95 100 105 ggc acc ctg gtc acc gtc tcc tca gct agc 414 Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Ala Ser 110 115 <210> 50 <211> 119 <212> PRT <213> Artificial Sequence <220> <223> Amino acid sequence of version "d" of humanized H chai

n

<400> 50

Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg Pro Gly Thr

1 5 10 15

Ser Val Lys Ile Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile Lys Asp Tyr

20 25 30

Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp lle

35 40 45

Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp Pro Lys Phe

50 55 60

Gln Gly Arg Val Thr lle Thr Ala Asp Glu Ser Thr Ser Thr Ala Tyr

65 70 75 80

Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Phe Cys

85 90 95

Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu

100 105 110

Val Thr Val Ser Ser Ala Ser

115

<210> 51

<211> 414

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> sig-peptide

<222> (1)...(57)

<220>

<221> mat-peptide

3 8 / 1 0 9

<222> (58)...(414)

1

65

<223> Nucleotide sequence coding for version "e" of humanize d H chain V region

<400> 51

15

atg aaa tgc agc tgg gtc atc ttc ttc ctg atg gca gtg gtt aca ggg 48 Met Lys Cys Ser Trp Val Ile Phe Phe Leu Met Ala Val Val Thr Gly -15 -10 -5

gtt aac tca cag gtg cag ctg ttg gag tct gga gct gtg ctg gca agg 96 Val Asn Ser Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg

10

75

25

5

20

cct ggg act tcc gtg aag atc tcc tgc aag gct tcc gga ttc aac att

144

Pro Gly Thr Ser Val Lys Ile Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile

aaa gac tac tat atg cat tgg gta aaa cag agg cct gga cag ggt cta 192 Lys Asp Tyr Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu 30 35 40 45

gaa tgg att ggt ggg aat gat cct gcg aat ggc cat agt atg tat gac 240
Glu Trp Ile Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp
50 55 60

ccg aaa ttc cag ggc aga gtc tcg att acc gcg gac gag tca acg aag 288 Pro Lys Phe Gln Gly Arg Val Ser lle Thr Ala Asp Glu Ser Thr Lys

ata gcc tac atg gag ctc aac agt ctg aga tct gag gac acg gcc gtt

336

11e Ala Tyr Met Glu Leu Asn Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val

70

80 85 90

tat ttc tgt gcg aga gac tcg ggc tat gcc atg gac tac tgg ggc caa 384 Tyr Phe Cys Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln 95 100 105 ggc acc ctg gtc acc gtc tcc tca gct agc 414 Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Ala Ser 110 115 <210> 52 <211> 119 <212> PRT <213> Artificial Sequence <220> <223> Amino acid sequence of version "e" of humanized H chai n V region <400> 52 Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg Pro Gly Thr 1 5 10 15 Ser Val Lys Ile Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile Lys Asp Tyr 20 25 30 Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile 35 40 45 Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp Pro Lys Phe 50 55 60 Gin Gly Arg Val Ser Ile Thr Ala Asp Glu Ser Thr Lys Ile Ala Tyr 65 70 75 Met Glu Leu Asn Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val Tyr Phe Cys

4 0 / 1 0 9

90

95

85

8

Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu 105 110 100 Val Thr Val Ser Ser Ala Ser 115 <210> 53 <211> 100 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> FR Shuffling primer F3SSS <400> 53 60 ttcttggcca tagtatgtat gacccgaaat tccagggcag agtcacgatt accgcggaca 100 catccacgag cacagcctac atggagctca ggagcctgag <210> 54 <211> 75 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> FR Shuffling primer F3SSA <400> 54 60 agaaccatgg catagcccga gtctctcgca cagtaataca cggccgtgtc gtcagatctc 75 aggctcctga gctcc <210> 55 <211> 100

4 1 / 1 0 9

<212> DNA

<220>

<213> Artificial Sequence

```
<223> FR Shuffling primer F3CDS
 <400> 55
 ttcttggcca tagtatgtat gacccgaaat tccagggcaa agccactctg actgcagacg
                                                               60
 aatcctccag cacagcctac atgcaactct cgagcctacg
                                                               100
<210> 56
<211> 75
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> FR Shuffling primer F3CDA
<400> 56
agaaccatgg catagcccga gtctcttgca caagaataga ccgcagagtc ctcagatcgt
                                                                60
aggctcgaga gttgc
                                                                75
<210> 57
<211> 414
<212> DNA
```

<220>

<221> sig-peptide

<213> Artificial Sequence

<222> (1)...(57)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (58)...(414)

 $\ensuremath{^{<}223>}$ Nucleotide sequence coding for version "f" of humanize d H chain V region

<400> 57

atg	aaa	tgc	agc	tgg	gtc	atc	ttc	ttc	ctg	atg	gca	gtg	gtt	aca	ggg	48
Me t	Lys	Cys	Ser	Trp	Val	Ile	Phe	Phe	Leu	Met	Ala	Val	Val	Thr	Gly	
				-15					-10					-5		
gtt	aac	tca	cag	gtg	cag	ctg	ttg	gag	tct	gga	gct	gtg	ctg	gca	agg	96
Val	Asn	Ser	Gln	Val	Gln	Leu	Leu	Glu	Ser	Gly	Ala	Val	Leu	Ala	Arg	
			1				5					10				
cct	ggg	act	tcc	gtg	aag	atc	tcc	tgc	aag	gct	tcc	gga	ttc	aac	att	144
Pro	Gly	Thr	Ser	Val	Lys	Ile	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Phe	Asn	lle	
	15					20					25					
aaa	gac	tac	tat	atg	cat	tgg	gta	aaa	cag	agg	cct	gga	cag	ggt	cta	192
Lys	Asp	Tyr	Туг	Met	His	Trp	Val	Lys	Gln	Arg	Pro	Gly	Gln	Gly	Leu	
30					35					40					45	
gaa	tgg	att	ggt	ggg	aat	gat	cct	gcg	aat	ggc	cat	agt	atg	tat	gac	240
Glu	Trp	lle	Gly	Gly	Asn	Asp	Pro	Ala	Asn	Gly	His	Ser	Met	Tyr	Asp	
				50			•	•	55					60		
ccg	aaa	ttc	cag	ggc	aga	gtc	acg	att	acc	gcg	gac	aca	tcc	acg	agc	288
Pro	Lys	Phe	Gln	Gly	Arg	Val	Thr	lle	Thr	Ala	Asp	Thr	Ser	Thr	Ser	
			65					70					75			
aca	gcc	tac	atg	gag	ctc	agg	agc	ctg	aga	tct	gac	gac	acg	gcc	gtg	336
Thr	Ala	Tyr	Me t	Glu	Leu	Arg	Ser	Leu	Arg	Ser	Asp	Asp	Thr	Ala	Val	
		80					85					90				
tat	tac	tgt	gcg	aga	gac	tcg	ggc	tat	gcc	atg	gac	tac	tgg	ggc	caa	384
Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Asp	Ser	Gly	Tyr	Ala	Met	Asp	Tyr	Trp	Gly	Gln	
	95					100					105					
ggc	acc	ctg	gtc	acc	gtc	tcc	tca	gct	agc							414
Gly	Thr	Leu	Val	Thr	Val	Ser	Ser	Ala	Ser							
110					115											

<210> 58

<211> 119

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\langle 223 \rangle$ Amino acid sequence of version "f" of humanized H chain V region

<400> 58

Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg Pro Gly Thr

1 5 10 15

Ser Val Lys lle Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn lle Lys Asp Tyr
20 25 30

Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile 35 40 45

Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp Pro Lys Phe
50 55 60

Gln Gly Arg Val Thr lle Thr Ala Asp Thr Ser Thr Ser Thr Ala Tyr
65 70 75 80

Met Glu Leu Arg Ser Leu Arg Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu 100 105 110

Val Thr Val Ser Ser Ala Ser

115

<210> 59

<211> 414

<212> DNA

4 4 / 1 0 9

<213> Artificial Sequence <220> <221> sig-peptide <222> (1)...(57) <220> <221> mat-peptide <222> (58)...(414) <223> Nucleotide sequence coding for version "g" of humanize d H chain V region <400> 59 atg aaa tgc agc tgg gtc atc ttc ttc ctg atg gca gtg gtt aca ggg : 48 Met Lys Cys Ser Trp Val Ile Phe Phe Leu Met Ala Val Val Thr Gly -15-10 -5 gtt aac tca cag gtg cag ctg ttg gag tct gga gct gtg ctg gca agg 96 Val Asn Ser Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg 5 10 cct ggg act tcc gtg aag atc tcc tgc aag gct tcc gga ttc aac att 144 Pro Gly Thr Ser Val Lys Ile Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile 15 20 25 aaa gac tac tat atg cat tgg gta aaa cag agg cct gga cag ggt cta 192 Lys Asp Tyr Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu 30 35 40 45 gaa tgg att ggt ggg aat gat cct gcg aat ggc cat agt atg tat gac 240 Glu Trp Ile Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp 50 55 60

ccg aaa ttc cag ggc aaa gcc act ctg act gca gac gaa tcc tcc agc 288 Pro Lys Phe Gln Gly Lys Ala Thr Leu Thr Ala Asp Glu Ser Ser Ser 65 70 75 aca gcc tac atg caa ctc tcg agc cta cga tct gag gac tct gcg gtc 336 Thr Ala Tyr Met Gln Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Ser Ala Val 80 85 90 tat tct tgt gca aga gac tcg ggc tat gcc atg gac tac tgg ggc caa 384 Tyr Ser Cys Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln 95 100 105 ggc acc ctg gtc acc gtc tcc tca gct agc 414 Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Ala Ser 110 115 <210> 60 <211> 119 <212> PRT <213> Artificial Sequence <220> <223> Amino acid sequence of version "g" of humanized H chai n V region <400> 60 Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg Pro Gly Thr 1 5 10 15 Ser Val Lys lie Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile Lys Asp Tyr 20 25 30 Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp lle

4 6 / 1 0 9

45

40

35

Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp Pro Lys Phe
50 55 60

Gin Gly Lys Ala Thr Leu Thr Ala Asp Glu Ser Ser Ser Thr Ala Tyr
65 70 75 80

Met Gln Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Ser Cys
85 90 95

Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu
100 105 110

Val Thr Val Ser Ser Ala Ser

115

<210> 61

<211> 100

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> FR Shuffling primer F3ADS

<400> 61

ttcttggcca tagtatgtat gacccgaaat tccagggccg cgtcaccatg tcagccgaca 60 agtcctccag cgccgcctat ttacagtgga ccagccttaa 100

<210> 62

<211> 75

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> FR Shuffling primer F3ADA

<400> 62

agaaccatgg catagcccga gtctctcgcg cagaaatata tggcggtgtc cgaggcctta 60

4 7 / 1 0 9

aggctggtcc actgt

75

<210> 63

<211> 414

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> sig-peptide

<222> (1)...(57)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (58)...(414)

<223 > Nucleotide sequence coding for version "h" of humanize d H chain

<400> 63

atg aaa tgc agc tgg gtc atc ttc ttc ctg atg gca gtg gtt aca ggg 48 Met Lys Cys Ser Trp Val Ile Phe Phe Leu Met Ala Val Val Thr Gly

-15 -10 -5

gtt aac tca cag gtg cag ctg ttg gag tct gga gct gtg ctg gca agg 96 Val Asn Ser Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg

1 5 10

cct ggg act tcc gtg aag atc tcc tgc aag gct tcc gga ttc aac att

144

Pro Gly Thr Ser Val Lys Ile Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile

15 20 25

aaa gac tac tat atg cat tgg gta aaa cag agg cct gga cag ggt cta 192 Lys Asp Tyr Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu 30 35 40 45

4 8 / 1 0 9

240 gaa tgg att ggt ggg aat gat cct gcg aat ggc cat agt atg tat gac Glu Trp Ile Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp 50 60 55 ccg aaa ttc cag ggc cgc gtc acc atg tca gcc gac aag tcc tcc agc 288 Pro Lys Phe Gln Gly Arg Val Thr Met Ser Ala Asp Lys Ser Ser Ser 75 65 70 336 gcc gcc tat tta cag tgg acc agc ctt aag gcc tcg gac acc gcc ata Ala Ala Tyr Leu Gin Trp Thr Ser Leu Lys Ala Ser Asp Thr Ala Ile 85 90 80 384 tat ttc tgc gcg aga gac tcg ggc tat gcc atg gac tac tgg ggc caa Tyr Phe Cys Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln 100 105 95 414 ggc acc ctg gtc acc gtc tcc tca gct agc Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Ala Ser 110 115 <210> 64 <211> 119 <212> PRT <213> Artificial Sequence <220> <223> Amino acid sequence of version "h" of humanized H chai n V region <400> 64 Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg Pro Gly Thr 1 5 10 15 Ser Val Lys Ile Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile Lys Asp Tyr 20 25 30

4 9 / 1 0 9

Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile
35 40 45

Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp Pro Lys Phe
50 55 60

Gln Gly Arg Val Thr Met Ser Ala Asp Lys Ser Ser Ser Ala Ala Tyr 65 70 75 80

Leu Gin Trp Thr Ser Leu Lys Ala Ser Asp Thr Ala Ile Tyr Phe Cys

85 90 95

Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu
100 105 110

Val Thr Val Ser Ser Ala Ser

115

<210> 65

<211> 100

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> FR Shuffling primer F3MMS

<400> 65

ttcttggcca tagtatgtat gacccgaaat tccagggcag agtcacgatt accgcggaca 60 catcgacgag cacagtcttc atggaactga gcagcctgag 100

<210> 66

<211> 75

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> FR Shuffling primer F3MMA

5 0 / 1 0 9

<400> 66	
agaaccatgg catagcccga gtctctcgca cagtaataca cggccgtgtc ttcagatctc	60
aggctgctca gttcc	75
<210> 67	
<211> 100	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> FR Shuffling primer F3BMS	
<400> 67	
ttcttggcca tagtatgtat gacccgaaat tccagggcag agtcaccttt accgcggaca	60
catccgcgaa cacagcctac atggagttga ggagcctcag	100
<210> 68	
<211> 75	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220> ·	
<223> FR Shuffling primer F3BMA	
<400> 68	
agaaccatgg catagecega gtetetegea caataataaa cageegtgte tgeagatetg	60
aggeteetca actee	75
<210> 69	
<211> 414	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	

5 1 / 1 0 9

<220>

<221> sig-peptide

<222> (1)...(57)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (58)...(414)

1

<223> Nucleotide sequence coding for version "i" of humanize d H chain V region

<400> 69

atg aaa tgc agc tgg gtc atc ttc ttc ctg atg gca gtg gtt aca ggg 48 Met Lys Cys Ser Trp Val Ile Phe Phe Leu Met Ala Val Val Thr Gly

-15 -10 -5

gtt aac tca cag gtg cag ctg ttg gag tct gga gct gtg ctg gca agg 96 Val Asn Ser Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg

5 10

cct ggg act tcc gtg aag atc tcc tgc aag gct tcc gga ttc aac att 144
Pro Gly Thr Ser Val Lys Ile Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile

15 20 25

aaa gac tac tat atg cat tgg gta aaa cag agg cct gga cag ggt cta 192 Lys Asp Tyr Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu 30 35 40 45

gaa tgg att ggt ggg aat gat cct gcg aat ggc cat agt atg tat gac 240 Glu Trp Ile Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp

50 55 60

ccg aaa ttc cag ggc aga gtc acg att acc gcg gac aca tcg acg agc 288
Pro Lys Phe Gln Gly Arg Val Thr lle Thr Ala Asp Thr Ser Thr Ser

65 70 75

aca gtc ttc atg gaa ctg agc agc ctg aga tct gaa gac acg gcc gtg 336 Thr Val Phe Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val 80 85 90 tat tac tgt gcg aga gac tcg ggc tat gcc atg gac tac tgg ggc caa 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln 95 100 105 ggc acc ctg gtc acc gtc tcc tca gct agc 414 Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Ala Ser 110 115 <210> 70 <211> 119 <212> PRT <213> Artificial Sequence <220> <223> Amino acid sequence of version "i" of humanized H chai n V region <400> 70 Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg Pro Gly Thr 1 5 10 15 Ser Val Lys Ile Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile Lys Asp Tyr 20 25 30 Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile 35 40 45 Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp Pro Lys Phe 50 55 60 Gln Gly Arg Val Thr lle Thr Ala Asp Thr Ser Thr Ser Thr Val Phe 65 70 75 80

5 3 / 1 0 9

Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

85

90

95

Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu

100

105

110

Val Thr Val Ser Ser Ala Ser

115

<210> 71

<211> 414

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> sig-peptide

<222> (1)...(57)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (58)...(414)

 $\langle 223 \rangle$ Nucleotide sequence coding for version "j" of humanize d H chain V region

<400> 71

atg aaa tgc agc tgg gtc atc ttc ttc ctg atg gca gtg gtt aca ggg 48 Met Lys Cys Ser Trp Val Ile Phe Phe Leu Met Ala Val Val Thr Gly

-15 -10

gtt aac tca cag gtg cag ctg ttg gag tct gga gct gtg ctg gca agg 96 Val Asn Ser Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg

1

5

10

-5

90

Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

95

Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu

100

85

105

110

Val Thr Val Ser Ser Ala Ser

115

<210> 71

<211> 414

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> sig-peptide

<222> (1)...(57)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (58)...(414)

<223> Nucleotide sequence coding for version "j" of humanize

d H chain V region

<400> 71

atg aaa tgc agc tgg gtc atc ttc ttc ctg atg gca gtg gtt aca ggg 48 Met Lys Cys Ser Trp Val Ile Phe Phe Leu Met Ala Val Val Thr Gly

...

-10

gtt aac tca cag gtg cag ctg ttg gag tct gga gct gtg ctg gca agg 96 Val Asn Ser Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg

1

-15

5

10

-5

cct ggg act tcc gtg aag atc tcc tgc aag gct tcc gga ttc aac att 144 Pro Gly Thr Ser Val Lys Ile Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile 15 20 25 aaa gac tac tat atg cat tgg gta aaa cag agg cct gga cag ggt cta 192 Lys Asp Tyr Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu 30 35 40 gaa tgg att ggt ggg aat gat cct gcg aat ggc cat agt atg tat gac 240 Glu Trp lle Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp 50 55 60 ccg aaa ttc cag ggc aga gtc acc ttt acc gcg gac aca tcc gcg aac 288 Pro Lys Phe Gln Gly Arg Val Thr Phe Thr Ala Asp Thr Ser Ala Asn 65 70 75 aca gcc tac atg gag ttg agg agc ctc aga tct gca gac acg gct gtt 336 Thr Ala Tyr Met Glu Leu Arg Ser Leu Arg Ser Ala Asp Thr Ala Val 80 85 90 tat tat tgt gcg aga gac tcg ggc tat gcc atg gac tac tgg ggc caa 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln 95 100 105 ggc acc ctg gtc acc gtc tcc tca gct agc 414 Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Ala Ser 110 115 <210> 72 <211> 119 <212> PRT <213> Artificial Sequence <220> <223> Amino acid sequence of version "j" of humanized H chai

5 5 / 1 0 9

n V region

<400> 72

Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg Pro Gly Thr

1 5 10 15

Ser Val Lys lle Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile Lys Asp Tyr
20 25 30

Tyr Met His Trp Val. Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile

35 40 45

Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp Pro Lys Phe
50 55 60

Gln Gly Arg Val Thr Phe Thr Ala Asp Thr Ser Ala Asn Thr Ala Tyr

65 70 75 80

Met Glu Leu Arg Ser Leu Arg Ser Ala Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

85 90 95

Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu

100 105 110

Val Thr Val Ser Ser Ala Ser

115

<210> 73

<211> 79

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> FR shuffling primer F2MPS

<400> 73

ttctatgcat tgggtgcgcc aggctccagg acagggcctg gagtggatgg gagggaatga 60 tcctgcgaat ggccattct 79

5 6 / 1 0 9

<210> 74

<211> 79

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> FR shuffling primer F2MPA

<400> 74

agaatggcca ttcgcaggat cattccctcc catccactcc aggccctgtc ctggagcctg 60 gcgcacccaa tgcatagaa 79

<210> 75

<211> 414

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> sig-peptide

⟨222⟩ (1)...(57)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (58)...(414)

 $\ensuremath{^{<223>}}$ Nucleotide sequence coding for version "bl" of humaniz ed H chain V region

<400> 75

atg aaa tgc agc tgg gtc atc ttc ttc ctg atg gca gtg gtt aca ggg 48 Met Lys Cys Ser Trp Val Ile Phe Phe Leu Met Ala Val Val Thr Gly

-15

-10

-5

gtt	aac	tca	cag	gtg	cag	ctg	ttg	gag	tct	gga	gct	gtg	ctg	gca	agg	96
Val	Asn	Ser	Gln	Val	Gln	Leu	Leu	Glu	Ser	Gly	Ala	Val	Leu	Ala	Arg	
			1				5					10				
cct	ggg	act	tcc	gtg	aag	atc	tcc	tgc	aag	gct	tcc	gga	ttc	aac	att	144
Pro	Gly	Thr	Ser	Val	Lys	lle	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Phe	Asn	Пе	
	15					20					25					
aaa	gac	tac	tat	atg	cat	tgg	gtg	cgc	cag	gct	cca	gga	cag	ggc	ctg	192
Lys	Asp	Туг	Tyr	Met	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	GIn	Gly	Leu	
30					35					40					45	
gag	tgg	atg	gga	ggg	aat	gat	cct	gcg	aat	ggc	cat	agt	atg	tat	gac	240
Glu	Trp	Me t	Gly	Gly	Asn	Asp	Pro	Ala	Asn	Gly	His	Ser	Met	Tyr	Asp	
				50					55					60		
ccg	aaa	ttc	cag	ggc	cga	gtc	aca	atc	act	gca	gac	aca	tcc	acg	aac	288
Pro	Lys	Phe	Gln	Gly	Arg	Val	Thr	lle	Thr	Ala	Asp	Thr	Ser	Thr	Asn	
			65					70					75			
aca	gcc	tac	atg	gag	ctc	tcg	agt	ctg	aga	tct	gag	gac	aca	gcc	att	336
Thr	Ala	Tyr	Met	Glu	Leu	Ser	Ser	Leu	Arg	Ser	Glu	Asp	Thr	Ala	He	
		80					85					90				
tat	tac	tgt	gca	aga	gac	tcg	ggc	tat	gcc	atg	gac	tac	tgg	ggc	caa	384
Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Asp	Ser	Gly	Tyr	Ala	Met	Asp	Tyr	Trp	Gly	Gln	
	95		,			100					105					
ggc	acc	ctg	gtc	acc	gtc	tcc	tca	gct	agc							414
Gly	Thr	Leu	Val	Thr	Val	Ser	Ser	Ala	Ser							
110					115											
<210)> 7	6														
<211	> 1	19														
<212	?> P	RT														

5 8 / 1 0 9

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Amino acid sequence of version "bl" of humanized H cha in V region

<400> 76

Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg Pro Gly Thr

1 5 10 15

Ser Val Lys lle Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile Lys Asp Tyr 20

25

30

Tyr Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met 35 40 45

Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp Pro Lys Phe 50 55 60

Gln Gly Arg Val Thr Ile Thr Ala Asp Thr Ser Thr Asn Thr Ala Tyr 65 70 75 80

Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala !le Tyr Tyr Cys 85 90 95

Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu 100 105 110

Val Thr Val Ser Ser Ala Ser

115

<210> 77

<211> 414

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> sig-peptide

5 9 / 1 0 9

<222> (1)...(57)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (58)...(414)

<223> Nucleotide sequence coding for version "d1" of humaniz ed H chain V region

<400> 77

atg aaa tgc agc tgg gtc atc ttc ttc ctg atg gca gtg gtt aca ggg 48 Met Lys Cys Ser Trp Val IIe Phe Phe Leu Met Ala Val Val Thr Gly -15 -10 -5

gtt aac tca cag gtg cag ctg ttg gag tct gga gct gtg ctg gca agg 96 Val Asn Ser Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg

1 5 10

cct ggg act tcc gtg aag atc tcc tgc aag gct tcc gga ttc aac att

144

Pro Gly Thr Ser Val Lys IIe Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn IIe

15

20

25

aaa gac tac tat atg cat tgg gtg cgc cag gct cca gga cag ggc ctg

Lys Asp Tyr Tyr Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu

30 35 40 45

gag tgg atg gga ggg aat gat cct gcg aat ggc cat agt atg tat gac 240 Glu Trp Met Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp

55

60

50

ccg aaa ttc cag ggc aga gtc acg att act gcg gac gaa tcc acg agc 288
Pro Lys Phe Gln Gly Arg Val Thr Ile Thr Ala Asp Glu Ser Thr Ser

65 70 75

aca gcc tac atg gag ctc tcg agt ctg aga tct gag gac tcg gcc gta 336 Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Ser Ala Val 80 85 90 tat ttc tgt gcg aga gac tcg ggc tat gcc atg gac tac tgg ggc caa 384 Tyr Phe Cys Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gin 95 100 105 ggc acc ctg gtc acc gtc tcc tca gct agc 414 Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Ala Ser 110 115 <210> 78 <211> 119 <212> PRT <213> Artificial Sequence <220> <223> Amino acid sequence of version "d1" of humanized H cha in V region <400> 78 Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg Pro Gly Thr 1 5 10 15 Ser Val Lys Ile Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile Lys Asp Tyr 20 25 30 Tyr Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met 35 40 45 Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp Pro Lys Phe 50 55 60 Gln Gly Arg Val Thr Ile Thr Ala Asp Glu Ser Thr Ser Thr Ala Tyr 65 70 75

6 1 / 1 0 9

80

Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Phe Cys 85 90 95 Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu 100 105 110 Val Thr Val Ser Ser Ala Ser 115 <210> 79 <211> 79 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> FR shuffling primer F2VHS <400> 79 ttctatgcat tgggtgcgac aggcccctgg acaagggctt gagtggattg gagggaatga 60 tcctgcgaat ggccatctt 79 <210> 80 <211> 79 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> FR shuffling primer F2VHA <400> 80 aagatggcca ttcgcaggat cattccctcc aatccactca agcccttgtc caggggcctg 60 79 tcgcacccaa tgcatagaa <210> 81 <211> 414

6 2 / 1 0 9

<212> DNA

<213> Artificial Sequence <220> <221> sig-peptide <222> (1)...(57) <220> <221> mat-peptide <222> (58)...(414) <223> Nucleotide sequence coding for version "b3" of humaniz ed H chain V region <400> 81 atg aaa tgc agc tgg gtc atc ttc ttc ctg atg gca gtg gtt aca ggg 48 Met Lys Cys Ser Trp Val Ile Phe Phe Leu Met Ala Val Val Thr Gly -15 -10-5 gtt aac tca cag gtg cag ctg ttg gag tct gga gct gtg ctg gca agg 96 Val Asn Ser Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg 1 10 cct ggg act tcc gtg aag atc tcc tgc aag gct tcc gga ttc aac att 144 Pro Gly Thr Ser Val Lys Ile Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile 15 20 25 aaa gac tac tat atg cat tgg gtg cga cag gcc cct gga caa ggg ctt 192 Lys Asp Tyr Tyr Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu 30 35 40 45 gag tgg att gga ggg aat gat cct gcg aat ggc cat agt atg tat gac 240 Glu Trp Ile Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp

55

60

50

ccg aaa ttc cag ggc cga gtc aca atc act gca gac aca tcc acg aac 288 Pro Lys Phe Gln Gly Arg Val Thr Ile Thr Ala Asp Thr Ser Thr Asn 65 70 75 aca gcc tac atg gag ctc tcg agt ctg aga tct gag gac aca gcc att 336 Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala lie 80 85 90 tat tac tgt gca aga gac tcg ggc tat gcc atg gac tac tgg ggc caa 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln 100 95 105 ggc acc ctg gtc acc gtc tcc tca gct agc 414 Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Ala Ser 115 110 <210> 82 <211> 119 <212> PRT <213> Artificial Sequence <220> <223> Amino acid sequence of version "b3" of humanized H cha in V region <400> 82 Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg Pro Gly Thr 1 5 10 15 Ser Val Lys lie Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile Lys Asp Tyr 20 25 30 Tyr Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile 35 40 45

6 4 / 1 0 9

Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp Pro Lys Phe
50 55 60

Gin Gly Arg Val Thr lie Thr Ala Asp Thr Ser Thr Asn Thr Ala Tyr

65 70 75 80

Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Ile Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu
100 105 110

Val Thr Val Ser Ser Ala Ser

115

<210> 83

<211> 414

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> sig-peptide

<222> (1)...(57)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (58)...(414)

 $\,^{<\!}223\!^{>}$ Nucleotide sequence coding for version "d3" of humaniz ed H chain V region

<400> 83

atg aaa tgc agc tgg gtc atc ttc ttc ctg atg gca gtg gtt aca ggg 48 Met Lys Cys Ser Trp Val Ile Phe Phe Leu Met Ala Val Val Thr Gly

-15 -10 -5

6 5 / 1 0 9

gtt	aac	tca	cag	gtg	cag	ctg	ttg	gag	tct	gga	gct	gtg	ctg	gca	agg	96
Val	Asn	Ser	Gln	Val	Gln	Leu	Leu	Glu	Ser	Gly	Ala	Val	Leu	Ala	Arg	
			1				5					10				
cct	ggg	act	tcc	gtg	aag	atc	tcc	tgc	aag	gcŧ	tcc	gga	ttc	aac	att	144
Pro	Gly	Thr	Ser	Val	Lys	Ile	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Phe	Asn	lle	
	15					20					25					
aaa	gac	tac	tat	atg	cat	tgg	gtg	cga	cag	gcc	cct	gga	caa	ggg	ctt	192
Lys	Asp	Tyr	Tyr	Met	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	Gln	Gly	Leu	
30					35					40					45	
gag	tgg	att	gga	ggg	aat	gat	cct	gcg	aat	ggc	cat	agt	atg	tat	gac	240
Glu	Trp	Пе	Gly	Gly	Asn	Asp	Pro	Ala	Asn	Gly	His	Ser	Met	Tyr	Asp	
				50					55					60	٠	
ccg	aaa	ttc	cag	ggc	aga	gtc	acg	att	act	gcg	gac	gaa	tcc	acg	agc	288
Pro	Lys	Phe	Gln	Gly	Arg	Val	Thr	He	Thr	Ala	Asp	Glu	Ser	Thr	Ser	
			65				•	70					75			
aca	gcc	tac	atg	gag	ctc	tcg	agt	ctg	aga	tct	gag	gac	tcg	gcc	gta	336
Thr	Ala	Tyr	Met	Glu	Leu	Ser	Ser	Leu	Arg	Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Val	
		80					85					90				
tat	ttc	tgt	gcg	aga	gac	tcg	ggc	tat	gcc	atg	gac	tac	tgg	ggc	caa	384
Tyr	Phe	Cys	Ala	Arg	Asp	Ser	Gly	Tyr	Ala	Met	Asp	Tyr	Trp	Gly	Gln	
	95					100					105					
ggc	acc	ctg	gtc	acc	gtc	tcc	tca	gct	agc							414
Gly	Thr	Leu	Val	Thr	Val	Ser	Ser	Ala	Ser							
110					115											
210)> 8	4														
211	> 1	19														
212	?> P	RT														

6 6 / 1 0 9

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\langle 223 \rangle$ Amino acid sequence of version "d3" of humanized H cha in V region

<400> 84

Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg Pro Gly Thr

1 5 10 15

Ser Val Lys Ile Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile Lys Asp Tyr
20 25 30

Tyr Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile 35 40 45

Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp Pro Lys Phe
50 55 60

Gln Gly Arg Val Thr lle Thr Ala Asp Glu Ser Thr Ser Thr Ala Tyr
65 70 75 80

Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Phe Cys
85 90 95

Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu 100 105 110

Val Thr Val Ser Ser Ala Ser

115

<210> 85

<211> 98

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> FR shuffling vector Lv1S

6 7 / 1 0 9

<400>	85	
gtctag	gatet ccaccatgag ggcccctgct cagttttttg ggatettgtt getetggttt	60
ccaggg	gatcc gatgtgacat ccagatgacc cagtctcc	98
<210>	86	
<211>	98	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	FR shuffling vector h5Lv4S	
<400>	86	
t t ggca	gatg gggtcccatc aaggttcagt ggctccggat ctggtaccga tttcactctc	60
accato	etcga gtctgcaacc tgaagatttt gcaactta	98
<210>	87	
<211>	98	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	FR shuffling vector h5Lv2A	
<400>	87	
cttaag	aagc tittaatgic cigigaggcc tigcacgiga iggigacici gicicciaca	60
gatgca	gaca gggaggatgg agactgggtc atctggat	98
<210>	88	
<211>	98	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	FR shuffling vector h5Lv3A	

6 8 / 1 0 9

<400> 88	
gatgggaccc catctgccaa actagttgca taatagatca ggagcttagg ggctttccct	60
ggtttctgct gataccaact taagaagctt ttaatgtc	98
<210> 89	
<211> 94	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> FR shuffling vector h5Lv5A	
<400> 89	
tgttcgtacg tttgatctcc accttggtcc ctccgccgaa cgtgtacggg ctctcaccat	60
gctgcagaca gtagtaagtt gcaaaatctt cagg	94
<210> 90	
<211> 20	
<212> DNA .	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer h5LvS	
<400> 90	
gtctagatct ccaccatgag	20
<210> 91	
<211> 19	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer h5LvA	
<400> 91	

PCT/JP99/01768

6 9 / 1 0 9

WO 99/51743

tgttcgtacg tttgatctc 19 <210> 92 <211> 381 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <221> sig-peptide <222> (1)...(60) <220> <221> mat-peptide <222> (61)...(381) <223> Nucleotide sequence coding for version "a" of humanize d L chain V region <400> 92 atg agg gcc cct gct cag ttt ttt ggg atc ttg ttg ctc tgg ttt cca 48 Met Arg Ala Pro Ala Gin Phe Phe Gly Ile Leu Leu Leu Trp Phe Pro -20 -15-10 ggg atc cga tgt gac atc cag atg acc cag tct cca tcc tcc ctg tct 96 Gly Ile Arg Cys Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser 1 5 10 gca tct gta gga gac aga gtc acc atc acg tgc aag gcc tca cag gac 144 Ala Ser Val Gly Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Lys Ala Ser Gln Asp 15 20 25 att aaa agc ttc tta agt tgg tat cag cag aaa cca ggg aaa gcc cct 192 lle Lys Ser Phe Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro 30 35 40

7 0 / 1 0 9

aag ctc ctg atc tat tat gca act agt ttg gca gat ggg gtc cca tca 240 Lys Leu Leu Ile Tyr Tyr Ala Thr Ser Leu Ala Asp Gly Val Pro Ser 45 50 55 60 agg ttc agt ggc tcc gga tct ggt acc gat ttc act ctc acc atc tcg 288 Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser 65 70 75 agt ctg caa cct gaa gat ttt gca act tac tac tgt ctg cag cat ggt 336 Ser Leu Gln Pro Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Leu Gln His Gly 80 85 90 gag agc ccg tac acg ttc ggc gga ggg acc aag gtg gag atc aaa 381 Glu Ser Pro Tyr Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu lle Lys 95 100 105 <210> 93 <211> 107 <212> PRT <213> Artificial Sequence <220> <223> Amino acid sequence of version "a" of humanized L chai n V region <400> 93 Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser Ala Ser Val Gly 1 5 10 15 Asp Arg Val Thr lle Thr Cys Lys Ala Ser Gln Asp lle Lys Ser Phe 20 25 30 Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45

7 1 / 1 0 9

Tyr T	yr Al	a Thr	Ser	Leu	Ala	Asp	Gly	Val	Pro	Ser	Arg	Phe	Ser	Gly	
!	50				55					60		٠			
Ser G	ly Se	r Gly	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Thr	He	Ser	Ser	Leu	Gln	Pro	
65				70					75					80	
Glu A	sp Ph	e Ala	Thr	Tyr	Tyr	Cys	Leu	Gln	His	Gly	Glu	Ser	Pro	Tyr	
			85					90					95		
Thr Pl	ne Gl	y Gly	Gly	Thr	Lys	Val	Glu	He	Lys						
		100					105								
<210>	94														
<211>	77														
<212>	DNA														New York
<213>	Art	ific	ial	Seq	ueno	се									
<220>															
<223>	FR	shuf	flin	g p	rime	er F	388								
<400>	94														
gtctgg	gtacc	gatta	acact	c to	acca	tctc	gag	cctc	cag	cctg	gaaga	itt t	tgca	actta.	. 60
ctatte	tctg	cagaa	aca												77
<210>	95														
<211>	77														
<212>	DNA														
<213>	Art	ific	ial	Seq	uenc	e									
<220>															
<223>	FR	shuft	flin	g p	rime	er F	3 S A								
<400>	95														
tgttct	gcag	acaat	tagta	a gt	tgca	aaat	ctt	cagg	ctg	gagg	ctcg	ag a	tggt	gagag	60
tgtaat	cggt	accag	gac												77
<210>	96														

7 2 / 1 0 9

```
<211> 77
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> FR shuffling primer F3RS
<400> 96
gtctggtacc gattacactc tcaccatctc gagcctccag cctgaagata ttgcaactta 60
ctattgtctg cagaaca
                                                             77
<210> 97
<211> 77
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> FR shuffling primer F3RA
<400> 97
tgttctgcag acaatagtaa gttgcaatat cttcaggctg gaggctcgag atggtgagag 60
                                                             77
tgtaatcggt accagac
<210> 98
<211> 381
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<221> sig-peptide
<222> (1)...(60)
<220>
<221> mat-peptide
<222> (61)...(381)
```

7 3 / 1 0 9

<223	> N	ucl	eoti	d e	seq	u e n c	e c	odi	ng f	or	ver	sior	ո " b	" 0	f	humanize
d L	cha	in '	V re	gio	n											
< 400	> 9	8														
atg	agg ·	gcc	cct	gct	cag	ttt	ttt	ggg	atc	ttg	ttg	ctc	tgg	ttt	cca	a 48
Met	Arg	Ala	Pro	Ala	Gln	Phe	Phe	Gly	lle	Leu	Leu	Leu	Trp	Phe	Pro)
-20					-15					-10					-5	
ggg	atc	cga	tgt	gac	atc	cag	atg	acc	cag	tct	cca	tcc	tcc	ctg	t c	t 96
Gly	lle	Arg	Cys	Asp	lle	Gln	Met	Thr	Gln	Ser	Pro	Ser	Ser	Leu	Se	r
				1				5					10			
gca	tct	gta	gga	gac	aga	gtc	acc	atc	acg	tgc	aag	gcc	tca	cag	ga	c 144
Ala	Ser	Val	Gly	Asp	Arg	Val	Thr	He	Thr	Cys	Lys	Ala	Ser	Gln	As	р
		15					20					25				
att	aaa	agc	ttc	tta	agt	tgg	tat	cag	cag	aaa	cca	ggg	aaa	gcc	СС	t 192
lle	Lys	Ser	Phe	Leu	Ser	Trp	Tyr	Gln	Gln	Lys	Pro	Gly	Lys	Ala	Pr	0
	30					35					40					
aag	ctc	ctg	atc	tat	tat	gca	act	agt	ttg	gca	gat	ggg	gtc	cca	tc	a 240
Lys	Leu	Leu	lle	Tyr	Tyr	Ala	Thr	Ser	Leu	Ala	Asp	Gly	Val	Pro	Se	r
45					50					55					6	0
agg	ttc	agt	ggc	tcc	gga	tct	ggt	acc	gat	tac	act	ctc	acc	atc	tc	g 288
Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	Asp	Tyr	Thr	Leu	Thr	lle	Se	r
				65					70					75		
agc	ctc	cag	cct	gaa	gat	ttt	gca	act	tac	tat	tgt	ctg	cag	cat	gg	t 336
Ser	Leu	Gln	Pro	Glu	Asp	Phe	Ala	Thr	Tyr	Tyr	Cys	Leu	Gln	His	Gl	у
			80					85					90			
gag	agc	ccg	tac	acg	ttc	ggc	gga	ggg	acc	aag	gtg	gag	atc	aaa		381
Glu	Ser	Pro	Tyr	Thr	Phe	Gly	Gly	Gly	Thr	Lys	Val	Glu	He	Lys	;	
		95					100					105				

7 4 / 1 0 9

<210> 99

<211> 107

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\langle 223 \rangle$ Amino acid sequence of version "b" of humanized L chain V region

<400> 99

Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser Ala Ser Val Gly

1 5 10 15

Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Lys Ala Ser Gln Asp Ile Lys Ser Phe

20 25 30

Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile

35 40 45

Tyr Tyr Ala Thr Ser Leu Ala Asp Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly

50 55 60

Ser Gly Ser Gly Thr Asp Tyr Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro

65 70 75 80

Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Leu Gln His Gly Glu Ser Pro Tyr

85 90 95

Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys

100 105

<210> 100

<211> 381

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

7 5 / 1 0 9

<221> sig-peptide <222> (1)...(60) <220> <221> mat-peptide <222> (61)...(381) <223> Nucleotide sequence coding for version "c" of humanize d L chain V region <400> 100 atg agg gcc cct gct cag ttt ttt ggg atc ttg ttg ctc tgg ttt cca 48 Met Arg Ala Pro Ala Gln Phe Phe Gly IIe Leu Leu Leu Trp Phe Pro -20 -15 -10 -5 ggg atc cga tgt gac atc cag atg acc cag tct cca tcc tcc ctg tct 96 Gly lle Arg Cys Asp lle Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser 1 5 10 gca tot gta gga gac aga gto acc atc acg tgc aag gcc tca cag gac 144 Ala Ser Val Gly Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Lys Ala Ser Gln Asp 15 20 25 att aaa agc ttc tta agt tgg tat cag cag aaa cca ggg aaa gcc cct 192 lle Lys Ser Phe Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro 30 35 40 aag ctc ctg atc tat tat gca act agt ttg gca gat ggg gtc cca tca 240 Lys Leu Leu lie Tyr Tyr Ala Thr Ser Leu Ala Asp Gly Val Pro Ser 45 50 55 60 agg ttc agt ggc tcc gga tct ggt acc gat tac act ctc acc atc tcg 288

70

75

Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Tyr Thr Leu Thr Ile Ser

age etc cag ect gaa gat att gea act tae tat tgt etg eag eat ggt 336 Ser Leu Gln Pro Glu Asp Ile Ala Thr Tyr Tyr Cys Leu Gln His Gly

> 80 85 90

gag agc ccg tac acg ttc ggc gga ggg acc aag gtg gag atc aaa 381 Glu Ser Pro Tyr Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys

95 100 105

<210> 101

<211> 107

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Amino acid sequence of version "c" of humanized L chai n V region

<400> 101

Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser Ala Ser Val Gly 1

5 10

Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Lys Ala Ser Gln Asp Ile Lys Ser Phe 20 25 30

Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45

Tyr Tyr Ala Thr Ser Leu Ala Asp Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 55 60

Ser Gly Ser Gly Thr Asp Tyr Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 70 75

Glu Asp Ile Ala Thr Tyr Cys Leu Gln His Gly Glu Ser Pro Tyr 85 90 95

7 7 / 1 0 9

Thr Ph	e Gly Gly Gly Thr Lys Val	Glu lle Lys			
	100	105			
<210>	102				
<211>	72				
<212>	DNA				
<213>	Artificial Sequence				
<220>					
<223>	FR shuffling primer I	7288			
<400>	102				
gtctct	taag ttggttccag cagaaacca	g ggaaatctcc	taagaccctg	atctactatg	60
caacta	gtaa ca				72
<210>	103				
<211>	72				
<212>	DNA				
<213>	Artificial Sequence -	,			
<220>					
<223>	FR shuffling primer l	F2SA			
<400>	103				
tgttac	ctagt tgcatagtag atcagggtc	t taggagattt	ccctggtttc	tgctggaacc	60
aactta	lagag ac				72
<210>	104				
<211>	72				
<212>	DNA				
<213>	Artificial Sequence				
<220>					
<223>	FR shuffling primer	F2XS			
<400>	104				

7 8 / 1 0 9

gtctcttaag ttggtatcag cagaaaccag	agaaagcccc taagtccctg atctattatg 60
caactagtaa ca	72
<210> 105	
<211> 72	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> FR shuffling primer F2	XA
<400> 105	
tgttactagt tgcataatag atcagggact	taggggcttt ctctggtttc tgctgatacc 60
aacttaagag ac	72
<210> 106	
<211> 381	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<221> sig-peptide	
<222> (1)(60)	
<220>	
<221> mat-peptide	
<222> (61)(381)	
<223> Nucleotide sequence cod	ding for version "bl" of humaniz
ed L chain V region	
<400> 106	
atg agg gcc cct gct cag ttt ttt gg	g atc ttg ttg ctc tgg ttt cca 48
Met Arg Ala Pro Ala Gln Phe Phe Gl	
-20 -15	-10 -5

7 9 / 1 0 9

ggg atc cga tgt gac atc cag atg acc cag tct cca tcc tcc ctg tct 96 Gly lle Arg Cys Asp lle Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser 1 5 10 gca tot gta gga gac aga gto acc atc acg tgc aag gcc tca cag gac 144 Ala Ser Val Gly Asp Arg Val Thr lle Thr Cys Lys Ala Ser Gln Asp 15 20 25 att aaa agc ttc tta agt tgg ttc cag cag aaa cca ggg aaa tct cct 192 lle Lys Ser Phe Leu Ser Trp Phe Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ser Pro 30 35 40 aag acc ctg atc tac tat gca act agt ttg gca gat ggg gtc cca tca 240 Lys Thr Leu Ile Tyr Tyr Ala Thr Ser Leu Ala Asp Gly Val Pro Ser 45 50 55 60 agg ttc agt ggc tcc gga tct ggt acc gat tac act ctc acc atc tcg 288 Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Tyr Thr Leu Thr Ile Ser 65 70 75 ago ctc cag cct gaa gat ttt gca act tac tat tgt ctg cag cat ggt 336 Ser Leu Gln Pro Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Leu Gln His Gly 80 85 90 gag agc ccg tac acg ttc ggc gga ggg acc aag gtg gag atc aaa 381 Glu Ser Pro Tyr Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu lle Lys 95 100 105 <210> 107 <211> 107 <212> PRT <213> Artificial Sequence <220> <223> Amino acid sequence of version "b1" of humanized L cha

8 0 / 1 0 9

in V region

<400> 107

Asp lie Gin Met Thr Gin Ser Pro Ser Ser Leu Ser Ala Ser Val Gly

1 5 10 15

Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Lys Ala Ser Gln Asp Ile Lys Ser Phe

20 25 30

Leu Ser Trp Phe Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ser Pro Lys Thr Leu Ile

35 40 45

Tyr Tyr Ala Thr Ser Leu Ala Asp Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly

50 55 60

Ser Gly Ser Gly Thr Asp Tyr Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro

65 70 75 80

Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Cys Leu Gln His Gly Glu Ser Pro Tyr

Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys

100 105

<210> 108

<211> 381

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> sig-peptide

<222> (1)...(60)

<220>

<221> mat-peptide

<222> (61)...(381)

<223> Nucleotide sequence coding for version "b2" of humaniz

8 1 / 1 0 9

ed L chain V region <400> 108 atg agg gcc cct gct cag ttt ttt ggg atc ttg ttg ctc tgg ttt cca 48 Met Arg Ala Pro Ala Gln Phe Phe Gly IIe Leu Leu Leu Trp Phe Pro -20 -15 -10-5 ggg atc cga tgt gac atc cag atg acc cag tct cca tcc tcc ctg tct 96 Gly lle Arg Cys Asp lle Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser 1 10 gca tct gta gga gac aga gtc acc atc acg tgc aag gcc tca cag gac 144 Ala Ser Val Gly Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Lys Ala Ser Gln Asp 15 20 25 att aaa agc ttc tta agt tgg tat cag cag aaa cca gag aaa gcc cct 192 lle Lys Ser Phe Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Glu Lys Ala Pro 30 35 40 aag too otg ato tat tat goa act agt ttg goa gat ggg gto oca toa 240 Lys Ser Leu Ile Tyr Tyr Ala Thr Ser Leu Ala Asp Gly Val Pro Ser 45 50 55 60 agg ttc agt ggc tcc gga tct ggt acc gat tac act ctc acc atc tcg 288 Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Tyr Thr Leu Thr Ile Ser 65 70 75 age etc cag ect gaa gat ttt gea act tae tat tgt etg eag eat ggt 336 Ser Leu Gln Pro Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Leu Gln His Gly 80 85 90 gag agc ccg tac acg ttc ggc gga ggg acc aag gtg gag atc aaa 381 Glu Ser Pro Tyr Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu lle Lys

95 100 105

<210> 109

<211> 107

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\langle 223 \rangle$ Amino acid sequence of version "b2" of humanized L chain V region

<400> 109

Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser Ala Ser Val Gly

1 5 10 15

Asp Arg Val Thr IIe Thr Cys Lys Ala Ser Gln Asp IIe Lys Ser Phe 20 25 30

Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Glu Lys Ala Pro Lys Ser Leu Ile 35 40 45

Tyr Tyr Ala Thr Ser Leu Ala Asp Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 55 60

Ser Gly Ser Gly Thr Asp Tyr Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro
65 70 75 80

Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Cys Leu Gln His Gly Glu Ser Pro Tyr

85 90 95

Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys

100 105

<210> 110

<211> 30

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Amino acid sequence of FR1 of all versions of humanize

8 3 / 1 0 9

d H chain V region

<400> 110

Gln Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Ala Val Leu Ala Arg Pro Gly Thr

5

10

15

Ser Val Lys Ile Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile Lys

20

25

30

<210> 111

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Amino acid sequence of FR2 of versions "a" to "j" of h umanized H chain V region

<400> 111

Trp Val Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly

5

10

<210> 112

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Amino acid sequence of FR2 of versions "b1" and "d1" of humanized H chain V region

<400> 112

Trp Val Arg Gin Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met Gly

5

10

<210> 113

8 4 / 1 0 9

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\,^{<223>}$ Amino acid sequence of FR2 of versions "b3" and "d3" of humanized H chain V region

<400> 113

Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly

5

10

<210> 114

<211> 32

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223 > Amino acid sequence of FR3 of version "a" of humanized H chain V region

<400> 114

Arg Ala Lys Leu Thr Ala Ala Thr Ser Ala Ser Ile Ala Tyr Leu Glu

5

10

15

Phe Ser Ser Leu Thr Asn Glu Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg

20

25

30

<210> 115

<211> 32

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\langle 223 \rangle$ Amino acid sequence of FR3 of versions (b), (b1) and (

8 5 / 1 0 9

b3) of humanized H chain V region

<400> 115

Arg Val Thr lle Thr Ala Asp Thr Ser Thr Asn Thr Ala Tyr Met Glu

5

10

15

Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala lle Tyr Tyr Cys Ala Arg

20

25

30

<210> 116

<211> 32

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Amino acid sequence of FR3 of version "c" of humanized H chain V region

<400> 116

Arg Val Thr Met Leu Val Asp Thr Ser Lys Asn Gln Phe Ser Leu Arg

5

10

15

Leu Ser Ser Val Thr Ala Ala Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg

20

25

30

<210> 117

<211> 32

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Amino acid sequence of FR3 of versions "d", "d1" and "

d3" of humanized H chain V region

<400> 117

Arg Val Thr Ile Thr Ala Asp Glu Ser Thr Ser Thr Ala Tyr Met Glu

5

10

15

Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Phe Cys Ala Arg

20

25

30

<210> 118

<211> 32

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\langle 223 \rangle$ Amino acid sequence of FR3 of version "e" of humanized H chain V region

<400> 118

Arg Val Ser Ile Thr Ala Asp Glu Ser Thr Lys Ile Ala Tyr Met Glu

5

10

15

Leu Asn Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val Tyr Phe Cys Ala Arg

20

25

30

<210> 119

<211> 32

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\langle 223 \rangle$ Amino acid sequence of FR3 of version "f" of humanized H chain V region

<400> 119

Arg Val Thr lie Thr Ala Asp Thr Ser Thr Ser Thr Ala Tyr Met Glu

5

10

Leu Arg Ser Leu Arg Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg

20

25

30

<210> 120

<211> 32

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223 > Amino acid sequence of FR3 of version "g" of humanized H chain V region

<400> 120

Lys Ala Thr Leu Thr Ala Asp Glu Ser Ser Ser Thr Ala Tyr Met Gln

5

10

15

Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Ser Cys Ala Arg

20

25

30

<210> 121

<211> 32

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Amino acid sequence of FR3 of version "h" of humanized H chain V region

<400> 121

Arg Val Thr Met Ser Ala Asp Lys Ser Ser Ser Ala Ala Tyr Leu Gln

5

10

15

Trp Thr Ser Leu Lys Ala Ser Asp Thr Ala lle Tyr Phe Cys Ala Arg

20

25

30

<210> 122

8 8 / 1 0 9

<211> 32

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223 > Amino acid sequence of FR3 of version "i" of humanized H chain V region

<400> 122

Arg Val Thr lle Thr Ala Asp Thr Ser Thr Ser Thr Val Phe Met Glu

10

15

Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg

20

25

30

<210> 123

<211> 32

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223 > Amino acid sequence of FR3 of version "j" of humanized H chain V region

<400> 123

Arg Val Thr Phe Thr Ala Asp Thr Ser Ala Asn Thr Ala Tyr Met Glu

5

10

15

Leu Arg Ser Leu Arg Ser Ala Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg

20

25

30

<210> 124

<211> 13

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

8 9 / 1 0 9

<220>

 $\ensuremath{^{<}223>}$ Amino acid sequence of FR4 of all versions of humanize d H chain V region

10

<400> 124

Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Ala Ser

5

<210> 125

<211> 23

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Amino acid sequence of FR1 of all versions of humanize d L chain V region

<400> 125

Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser Ala Ser Val Gly

5

10

15

Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys

20

<210> 126

<211> 15

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\ensuremath{^{<}223>}$ Amino acid sequence of FR2 of versions "a", "b" and "c

" of humanized L chain V region

<400> 126

Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu lle Tyr 15 5 10 <210> 127 <211> 15 <212> PRT <213> Artificial Sequence <220> <223> Amino acid sequence of FR2 of version "bl" of humanize d L chain V region <400> 127 Trp Phe Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ser Pro Lys Thr Leu lle Tyr 15 5 10 <210> 128 <211> 15 <212> PRT <213> Artificial Sequence <220> <223> Amino acid sequence of FR2 of version "b2" of humanize d L chain V region <400> 128 Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Glu Lys Ala Pro Lys Ser Leu Ile Tyr 15 10 5 <210> 129 <211> 32 <212> PRT <213> Artificial Sequence

9 1 / 1 0 9

<220>

<223> Amino acid sequence of FR3 of version "a" of humanized L chain V region

<400> 129

Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr

5

10

15

Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys

20

25

30

<210> 130

<211> 32

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223 Amino acid sequence of FR3 of versions "b", "b1" and "b2" of humanized L chain V region

<400> 130

Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Tyr Thr

5

10

15

Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys

20

25

30

<210> 131

<211> 32

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223 > Amino acid sequence of FR3 of version "c" of humanized L chain V region

<400> 131

9 2 / 1 0 9

Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Tyr Thr

5

10

15

Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro Glu Asp Ile Ala Thr Tyr Tyr Cys

20

25

30

<210> 132

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Amino acid sequence of FR4 of all versions of humanize d L chain V region

10

<400> 132

Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys

5

<210> 133

<211> 5

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Amino acid sequence of CDR1 of all versions of humaniz ed H chain V region

<400> 133

Asp Tyr Tyr Met His

5

<210> 134

<211> 17

<212> PRT

9 3 / 1 0 9

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Amino acid sequence of CDR2 of all versions of humaniz ed H chain V region

<400> 134

Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp Pro Lys Phe Gln

5

10

15

Gly

<210> 135

<211> 8

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Amino acid sequence of CDR3 of all versions of humaniz ed H chain V region

<400> 135

Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr

5

<210> 136

<211> 11

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223 > Amino acid sequence of CDR1 of all versions of humanized L chain V region

<400> 136

Lys Ala Ser Gln Asp Ile Lys Ser Phe Leu Ser

5

10

<210> 137

<211> 7

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223 > Amino acid sequence of CDR2 of all versions of humaniz ed L chain V region

<400> 137

Tyr Ala Thr Ser Leu Ala Asp

5

<210> 138

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Amino acid sequence of CDR3 of all versions of humaniz ed L chain V region

<400> 138

Leu Gln His Gly Glu Ser Pro Tyr Thr

5

<210> 139

<211> 118

<212> PRT

<213> Mouse

<220>

9 5 / 1 0 9

PCT/JP99/01768 WO 99/51743

<223> Amino acid sequence of H chain V region of anti TF mou se monoclonal antibody ATR-2

<400> 139

Glu Ile Gln Leu Gln Gin Ser Gly Pro Glu Leu Val Lys Pro Gly Ala

5 10 15

30

Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Ser Phe Thr Asp Tyr 20 25

Asn Met Tyr Trp Val Lys Gln Ser His Gly Lys Ser Leu Glu Trp Ile 35 40 45

Gly Tyr Ile Asp Pro Tyr Asn Gly Gly Thr Ile Tyr Asn Gln Lys Phe 55 50 60

Lys Gly Lys Ala Thr Leu Thr Val Asp Lys Ser Ser Ser Thr Ala Phe 65 70 75 80

Met His Leu Asn Ser Leu Thr Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95

Ala Arg Gly Glu Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr 100 105 110

Thr Leu Thr Val Ser Ser

115

<210> 140

<211> 118

<212> PRT

<213> Mouse

<220>

<223 > Amino acid sequence of H chain V region of anti TF mou se monoclonal antibody ATR-3

<400> 140

9 6 / 1 0 9

Glu Ile Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu Leu Val Lys Pro Gly Ala 5 10 15 Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Ser Phe Thr Asp Tyr 20 25 30 Asn Met Tyr Trp Val Lys Gln Ser His Gly Lys Ser Leu Glu Trp lle 35 40 45 Gly Tyr Ile Asp Pro Tyr Asn Gly Gly Thr Ile Tyr Asn Gln Lys Phe 50 55 60 Lys Gly Lys Ala Thr Leu Thr Val Asp Lys Ser Ser Ser Thr Ala Phe 65 70 75 80 Met His Leu Asn Ser Leu Thr Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95 Ala Arg Gly Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr 100 105 110 Thr Leu Thr Val Ser Ser 115 <210> 141 <211> 117 <212> PRT <213> Mouse <220> <223> Amino acid sequence of H chain V region of anti TF mou se monoclonal antibody ATR-4 <400> 141 Glu Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Ala Glu Leu Val Arg Pro Gly Ala

9 7 / 1 0 9

10

15

Leu Val Lys Leu Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Asn Ile Lys Asp Tyr 20 25 Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Glu Gln Gly Leu Glu Trp Ile 40 35 45 Gly Leu Ile Asp Pro Gln Asn Gly Asn Thr Ile Tyr Asp Pro Lys Phe 50 55 60 Gln Gly Lys Ala Ser Ile Thr Ala Asp Thr Ser Ser Asn Thr Ala Tyr 70 75 65 Leu Gln Leu Ser Ser Leu Thr Ser Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95 Asp Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Ser 100 105 110 Val Thr Val Ser Ser 115 <210> 142 <211> 117 <212> PRT <213> Mouse <220> <223> Amino acid sequence of H chain V region of anti TF mou se monoclonal antibody ATR-5 <400> 142 Glu Val Gin Leu Gin Gin Ser Gly Thr Asn Leu Val Arg Pro Gly Ala 5 10 15 Leu Val Lys Leu Ser Cys Lys Gly Ser Gly Phe Asn Ile Lys Asp Tyr

9 8 / 1 0 9

30

25

Tyr Met His Trp Val Lys Gln Arg Pro Glu Gln Gly Leu Glu Trp lle 35 40 45 Gly Gly Asn Asp Pro Ala Asn Gly His Ser Met Tyr Asp Pro Lys Phe 50 55 60 Gln Gly Lys Ala Ser Ile Thr Ala Asp Thr Ser Ser Asn Thr Ala Tyr 65 70 75 80 Leu Gln Leu Ser Ser Leu Thr Ser Glu Asp Thr Ala Val Tyr Phe Cys 85 90 95 Ala Arg Asp Ser Gly Tyr Ala Met Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Ser 100 105 110 Val Thr Val Ser Ser . 115 <210> 143 <211> 118 <212> PRT <213> Mouse <220> <223> Amino acid sequence of H chain V region of anti TF mou se monoclonal antibody ATR-7 <400> 143 Asp Ile Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu Leu Val Lys Pro Gly Ser 5 10 15 Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Ser Phe Pro Asp Tyr 20 25 30 Asn lle Phe Trp Val Lys Gln Ser His Gly Lys Ser Leu Glu Trp lle 35

9 9 / 1 0 9

45

Gly Tyr Ile Asp Pro Tyr Thr Gly Gly Thr Gly Tyr Asn Gln Lys Phe 50 55 60 Asn Asp Lys Ala Thr Leu Thr Val Asp Lys Ser Ser Ser Thr Ala Phe 70 65 75 80 Met His Leu Asn Ser Leu Thr Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95 Ala Arg Gly Phe Tyr Tyr Asp Tyr Asp Cys Tyr Trp Gly Gln Gly Thr 100 105 110 Leu Val Thr Val Ser Ala 115 <210> 144 <211> 118 <212> PRT <213> Mouse <220> <223> Amino acid sequence of H chain V region of anti TF mou se monoclonal antibody ATR-8 <400> 144 Asp lle Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu Leu Val Lys Pro Gly Ala 5 10 15 Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Ser Phe Thr Asp Tyr 20 25 30 Asn Ile Phe Trp Val Lys Gln Ser His Gly Lys Ser Leu Glu Trp Ile 35 40 45

1 0 0 / 1 0 9

60

Gly Tyr Ile Asp Pro Tyr Thr Gly Gly Thr Gly Tyr Asn Gln Lys Phe

55

Asn Asp Lys Ala Thr Leu Thr Val Asp Lys Ser Ser Ser Thr Ala Phe 65 70 75 80 Met His Leu Asn Ser Leu Thr Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95 Ala Arg Gly Phe Tyr Tyr Asp Tyr Asp Cys Tyr Trp Gly Gln Gly Thr 100 105 110 Leu Val Thr Val Ser Ala 115 <210> 145 <211> 107 <212> PRT <213> Mouse <220> <223> Amino acid sequence of L chain V region of anti TF mou se monoclonal antibody ATR-2 <400> 145 Asp Ile Gin Met Thr Gin Ser Pro Ala Ser Gin Ser Ala Ser Leu Giy 5 10 15 Glu Ser Val Thr Ile Thr Cys Leu Ala Ser Gln Thr Ile Gly Thr Trp 20 25 30 Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ser Pro Gln Val Leu Ile 35 40 45 Tyr Ala Ala Thr Ser Leu Ala Asp Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 55 60 Ser Gly Ser Gly Thr Lys Phe Ser Phe Lys Ile Ser Ser Leu Gln Ala 65 70 75 80

1 0 1 / 1 0 9

Glu Asp Phe Val Ser Tyr Tyr Cys Gln Gln Leu Tyr Ser Thr Pro Tyr

85

90

95

Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys

100

105

<210> 146

<211> 107

<212> PRT

<213> Mouse

<220>

<223 > Amino acid sequence of L chain V region of anti TF mou se monoclonal antibody ATR-3

<400> 146

Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Ala Ser Gln Ser Ala Ser Leu Gly

5

10

15

Glu Ser Val Thr Ile Thr Cys Leu Ala Ser Gln Thr Ile Gly Thr Trp

20

25

30

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ser Pro Gln Val Leu Ile

35

40

45

Tyr Ala Ala Thr Ser Leu Ala Asp Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly

50

55

60

Ser Gly Ser Gly Thr Lys Phe Ser Phe Lys Ile Ser Ser Leu Gln Ala

65

70

75

80

Glu Asp Phe Val Ser Tyr Tyr Cys Gln Gln Leu Tyr Ser Thr Pro Tyr

85

90

95

Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys

100

105

<210> 147

1 0 2 / 1 0 9

<211> 107

<212> PRT

<213> Mouse

<220>

<223> Amino acid sequence of L chain V region of anti TF mou se monoclonal antibody ATR-4

<400> 147

Asp Ile Lys Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Met Tyr Ala Ser Leu Gly

5

10

15

Glu Arg Val Thr Ile Thr Cys Lys Ala Ser Gln Asp Ile Lys Thr Phe

20

25

30

Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Trp Gln Ser Pro Lys Thr Leu Ile

35

40

45·

Tyr Tyr Ala Thr Ser Leu Ala Asp Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly

50

55

60

Ser Gly Ser Gly Gln Asp Tyr Ser Leu Thr Ile Ser Ser Leu Glu Ser

65

70

75

80

Asp Asp Ser Ala Thr Tyr Cys Leu Gln His Gly Glu Ser Pro Tyr

85

90

95

Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys

100

105

<210> 148

<211> 107

<212> PRT

<213> Mouse

<220>

<223> Amino acid sequence of L chain V region of anti TF mou

1 0 3 / 1 0 9

se monoclonal antibody ATR-5

5

<400> 148

Asp Ile Lys Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Met Tyr Ala Ser Leu Gly

10 15

Glu Arg Val Thr Ile Thr Cys Lys Ala Ser Gln Asp Ile Lys Ser Phe

20 25 30

Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Trp Lys Ser Pro Lys Thr Leu lle

35 40 45

Tyr Tyr Ala Thr Ser Leu Ala Asp Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly

50 55 60

Ser Gly Ser Gly Gln Asp Tyr Ser Leu Thr lle Asn Asn Leu Glu Ser

65 70 75 80

Asp Asp Thr Ala Thr Tyr Cys Leu Gln His Gly Glu Ser Pro Tyr

85 90 95

Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys

100 105

<210> 149

<211> 112

<212> PRT

<213> Mouse

<220>

<223> Amino acid sequence of L chain V region of anti TF mou se monoclonal antibody ATR-7

<400> 149

Asp Val Val Leu Thr Gln Thr Pro Leu Thr Leu Ser Val Thr Ile Gly

5

10

Gln Pro Ala Ser Val Ser Cys Lys Ser Ser Gln Ser Leu Leu Asp Ser 20 25 30 Asp Gly Lys Thr Tyr Leu Asn Trp Leu Leu Gln Arg Pro Gly Gln Ser 35 40 45 Pro Lys Arg Leu Ile Tyr Leu Val Ser Lys Leu Asp Ser Gly Val Pro 50 55 60 Asp Arg Phe Thr Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Lys Ile 65 70 75 80 Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Leu Gly Val Tyr Tyr Cys Trp Gln Asp 85 90 95 Thr His Phe Pro Asp Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys 100 105 110 <210> 150 <211> 112 <212> PRT <213> Mouse <220> <223> Amino acid sequence of L chain V region of anti TF mou se monoclonal antibody ATR-8 <400> 150 Asp Val Val Leu Thr Gln Thr Pro Leu Thr Leu Ser Val Thr Ile Gly 5 10 15 Gln Pro Ala Ser Val Ser Cys Lys Ser Ser Gln Ser Leu Leu Asp Ser 20 25 30 Asp Gly Lys Thr Tyr Leu Asn Trp Leu Leu Gln Arg Pro Gly Gln Ser 35 40 45

1 0 5 / 1 0 9

Pro Lys Arg Leu Ile Tyr Leu Val Ser Lys Leu Asp Ser Gly Val Pro 50 55 60 Asp Arg Phe Thr Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Lys Ile 70 65 75 80 Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Leu Gly Val Tyr Tyr Cys Trp Gln Asp 85 90 95 Thr His Phe Pro Asp Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys 100 105 110 <210> 151 <211> 780 <212> DNA <213> Homosapiens <220> <223> DNA coding for soluble human TF <400> 151 atg gag acc cct gcc tgg ccc cgg gtc ccg cgc ccc gag acc gcc gtc 48 Met Glu Thr Pro Ala Trp Pro Arg Val Pro Arg Pro Glu Thr Ala Val -30-25-20gct cgg acg ctc ctg ctc ggc tgg gtc ttc gcc cag gtg gcc ggc gct 96 Ala Arg Thr Leu Leu Gly Trp Val Phe Ala Gln Val Ala Gly Ala -15 -10 -5 -1 tca ggc act aca aat act gtg gca gca tat aat tta act tgg aaa tca 144 Ser Gly Thr Thr Asn Thr Val Ala Ala Tyr Asn Leu Thr Trp Lys Ser 1 5 10 15 act aat ttc aag aca att ttg gag tgg gaa ccc aaa ccc gtc aat caa 192 Thr Asn Phe Lys Thr lle Leu Glu Trp Glu Pro Lys Pro Val Asn Gln 20 25 30

1 0 6 / 1 0 9

gtc	tac	act	gtt	caa	ata	agc	act	aag	tca	gga	gat	tgg	aaa	agc	aaa	240
Val	Tyr	Thr	Val	Gln	lle	Ser	Thr	Lys	Ser	Gly	Asp	Trp	Lys	Ser	Lys	
		35					40					45				
tgc	ttt	tac	aca	aca	gac	aca	gag	tgt	gac	ctc	acc	gac	gag	att	gtg	288
Cys	Phe	Tyr	Thr	Thr	Asp	Thr	Glu	Cys	Asp	Leu	Thr	Asp	Glu	He	Val	
	50					55					60					
aag	gat	gtg	aag	cag	acg	tac	ttg	gca	cgg	gtc	ttc	tcc	tac	ccg	gca	366
Lys	Asp	Val	Lys	Gln	Thr	Tyr	Leu	Ala	Arg	Val	Phe	Ser	Tyr	Pro	Ala	
65					70					75					80	
ggg	aat	gtg	gag	agc	acc	ggt	tct	gct	ggg	gag	cct	ctg	tat	gag	aac	384
Gly	Asn	Val	Glu	Ser	Thr	Gly	Ser	Ala	Gly	Glu	Pro	Leu	Tyr	Glu	Asn	
				85					90					95		
tcc	cca	gag	ttc	aca	cct	tac	ctg	gag	aca	aac	ctc	gga	cag	cca	aca	432
Ser	Pro	Glu	Phe	Thr	Pro	Tyr	Leu	Glu	Thr	Asn	Leu	Gly	Gln	Pro	Thr	
			100					105					110			
att	cag	agt	ttt	gaa	cag	gtg	gga	aca	aaa	gtg	aa t	gtg	acc	gta	gaa	480
He	Gln	Ser	Phe	Glu	Gln	Val	Gly	Thr	Lys	Val	Asn	Val	Thr	Val	Glu	
		115					120					125				
gat	gaa	cgg	act	tta	gtc	aga	agg	aac	aac	act	ttc	cta	agc	ctc	cgg	528
Asp	Glu	Arg	Thr	Leu	Val	Arg	Arg	Asn	Asn	Thr	Phe	Leu	Ser	Leu	Arg	
	130					135					140					
gat	gtt	ttt	ggc	aag	gac	tta	att	tat	aca	ctt	tat	tat	tgg	aaa	tct	576
Asp	Val	Phe	Gly	Lys	Asp	Leu	He	Tyr	Thr	Leu	Tyr	Туг	Trp	Lys	Ser	
145					150					155					160	
tca	agt	t ca	gga	aag	aaa	aca	gcc	aaa	aca	aac	act	aat	gag	ttt	ttg	624
Ser	Ser	Ser	Gly	Lys	Lys	Thr	Ala	Lys	Thr	Asn	Thr	Asn	Glu	Phe	Leu	
				165					170					175		

1 0 7 / 1 0 9

att gat gtg gat aaa gga gaa aac tac tgt ttc agt gtt caa gca gtg 672 lle Asp Val Asp Lys Gly Glu Asn Tyr Cys Phe Ser Val Gln Ala Val 180 185 190 att ccc tcc cga aca gtt aac cgg aag agt aca gac agc ccg gta gag 720 lle Pro Ser Arg Thr Val Asn Arg Lys Ser Thr Asp Ser Pro Val Glu 195 200 205 tgt atg ggc cag gag aaa ggg gaa ttc aga gaa gac tac aaa gac gat 768 Cys Met Gly Glu Lys Gly Glu Phe Arg Glu Asp Tyr Lys Asp Asp 210 215 220 gac gat aaa taa 780 Asp Asp Lys 225 <210> 152 <211> 259 <212> PRT <220> <223> Amino acid sequence of soluble human TF <400> 152 Met Glu Thr Pro Ala Trp Pro Arg Val Pro Arg Pro Glu Thr Ala Val -30-25 -20Ala Arg Thr Leu Leu Gly Trp Val Phe Ala Gln Val Ala Gly Ala -15 -10 -5 -1 Ser Gly Thr Thr Asn Thr Val Ala Ala Tyr Asn Leu Thr Trp Lys Ser 1 5 10 15 Thr Asn Phe Lys Thr Ile Leu Glu Trp Glu Pro Lys Pro Val Asn Gln

1 0 8 / 1 0 9

25

30

Val	Tyr	Thr	Val	Gln	He	Ser	Thr	Lys	Ser	Gly	Asp	Trp	Lys	Ser	Lys
		35					40					45			
Cys	Phe	Tyr	Thr	Thr	Asp	Thr	Glu	Cys	Asp	Leu	Thr	Asp	Glu	He	Val
	50					55					60				
Lys	Asp	Val	Lys	Gln	Thr	Tyr	Leu	Ala	Arg	Val	Phe	Ser	Tyr	Pro	Ala
65					70					75					80
Gly	Asn	Val	Glu	Ser	Thr	Gly	Ser	Ala	Gly	Glu	Pro	Leu	Tyr	Glu	Asn
				85					90					95	
Ser	Pro	Glu	Phe	Thr	Pro	Tyr	Leu	Glu	Thr	Asn	Leu	Gly	Gln	Pro	Thr
			100					105					110		
He	Gln	Ser	Phe	Glu	Gln	Val	Gly	Thr	Lys	Val	Asn	Val	Thr	Val	Glu
		115					120					125			
Asp	Glu	Arg	Thr	Leu	Val	Arg	Arg	Asn	Asn	Thr	Phe	Leu	Ser	Leu	Arg
	130					135					140				
Asp	Val	Phe	Gly	Lys	Asp	Leu	lle	Tyr	Thr	Leu	Tyr	Tyr	Trp	Lys	Ser
145					150					155					160
Ser	Ser	Ser	Gly	Lys	Lys	Thr	Ala	Lys	Thr	Asn	Thr	Asn	Glu	Phe	Leu
				165					170					175	
lle	Asp	Val	Asp	Lys	Gly	Glu	Asn	Tyr	Cys	Phe	Ser	Val	Gln	Ala	Val
			180					185					190		
He	Pro	Ser	Arg	Thr	Val	Asn	Arg	Lys	Ser	Thr	Asp	Ser	Pro	Val	Glu
		195					200					205			
Cys	Met	Gly	Gln	Glu	Lys	Gly	Glu	Phe	Arg	Glu	Asp	Tyr	Lys	Asp	Asp
	210					215					220				
Asp	Asp	Lys													
225															

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP99/01768

	REFICATION OF SUBJECT MATTER C1 C12N15/13, C12P21/08, C12	N5/10						
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
	S SEARCHED							
Minimum de Int.	ocumentation searched (classification system followed C1 C12N15/13, C12P21/08, C12	by classification symbols) N5 / 1 0						
Documentat	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched							
Electronic d	ata base consulted during the international search (nar	ne of data base and where practicable so	earch terms used)					
	IS (DIALOG), WPI (DIALOG), GEI		·					
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.					
Y	WO, 96/40921, A1 (JOHNSON & 19 December, 1996 (19. 12. 9 & EP, 833911, A		1, 3, 33, 34, 49, 50, 53, 54, 65-68, 77-80					
Y	JP, 1-503438, A (SCRIPPS CLIFOUNDATION), 22 November, 1989 (22. 11. 8 & WO, 94/05328, A1 & US, 5 & US, 5223427, A & EP, 309 & US, 5437864, A	1, 3, 33, 34, 49,50,53,54, 65-68, 77-80						
A	JP, 4-505398, A (CELLTECH LT 24 September, 1992 (24. 09. & WO, 91/09968, A1 & EP, 4 & EP, 460171, A & EP, 4601 & EP, 620276, A & EP, 6263 & WO, 91/09966, A1 & WO, 9 & JP, 4-506458, A & JP, 5-	1, 3, 33, 34, 49,50,53,54, 65-68, 77-80						
Further	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.						
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "X" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention added and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention added and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention added and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention addocument of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive ste when the document is addocument of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive ste when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive ste when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive ste when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or ca								
	ailing address of the ISA/	6 July, 1999 (06. Authorized officer	07. 99)					
	nese Patent Office	Audionzeu officer						
Facsimile No	o.	Telephone No.						

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP99/01768

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: The technical matter in common in the present invention resides in a humanized antibody against human tissue factor. As the results of searching, however, it is clarified that the humanized antibody against human tissue factor is not a novel one since the literature WO, 96/40921 A (JOHNSON & JOHNSON), 19. December 1996 discloses the same. As a result, the humanized antibody against human tissue factor falls within the category of the prior art. Such being the case, this common matter (the humanized antibody against human tissue factor) cannot be regarded as a special technical matter in the meaning as defined in the second sentence in Rule 13.2 of the Regulations under the PCT. Accordingly, there is no technical matter common to all claims. Since there is no other technical matter common thereto which is seemingly a special technical matter in the meaning as defined in the second sentence in Rule 13.2 of the Regulations under the PCT, these inventions differing from each other do not have technical relevancy to each other as specified in Rule 13 of the Regulations under the PCT. 1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: The international search report is established on a chimeric H chain wherein the H chain V region as set forth in claim 1 has the amino acid sequence represented by SEQ ID No:139; a chimeric antibody having this H chain; a DNA encoding this H chain; an expression vector containing this DNA; a host transformed by this expression vector; and a process for producing the above chimeric antibody. Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

	EDWARD	四家山城番号 「С1/」「F9	3/01/08
A. 発明の	属する分野の分類(国際特許分類(IPC))		
Int. Cl ⁶	C12N15/13, C12P21/08, C12N5/10		
	行った分野		
調査を行った	最小限資料(国際特許分類(IPC))		
Int. Cl ⁶	C12N15/13, C12P21/08, C12N5/10		
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
	羽」と歌フェ カッ・コノニ カッ・コのなむ	30 te la 14 EU la 17 EU	
	用した電子データベース (データベースの名称)	、調査に使用した用語)	•
BIOSIS(DI	ALOG), WPI (DIALOG), GENESEQ, PIR, Swiss-Prot		
	ろと認められる文献		
引用文献の	3 C B2の 54 C 3 文 RA		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
Y	WO, 96/40921, A1 (JOHNSON&JOHNSON) 833911, A	19.12月.1996(19.12.96) & EP,	1, 3, 33, 34, 4 9, 50, 53, 54, 6 5~68, 77~80
Y	JP, 1-503438, A (SCRIPPS CLINIC AND 月. 1989 (22. 11. 89) & WO, 94/05328, A 5223427, A & EP, 309548, A & US, 5437	A1 & US, 5110730, A & US,	1, 3, 33, 34, 4 9, 50, 53, 54, 6 5~68, 77~80
Α	JP, 4-505398, A (CELLTECH LTD.) 24.9 91/09968, A1 & EP, 460167, A & EP, 46620276, A & EP, 626390, A & WO, 91/09 JP, 4-506458, A & JP, 5-500312, A	60171, A & EP, 460178, A & EP.	1, 3, 33, 34, 4 9, 50, 53, 54, 6 5~68, 77~80
□ C欄の続き	にも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
もの 「E」国以係 国以後先権 「L」優先権 日 文 に 「O」口頭 「O」口頭によ	シカテゴリー 極のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 毎日前の出願または特許であるが、国際出願日 会表されたもの 三張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 は他の特別な理由を確立するために引用する 但由を付す) こる開示、使用、展示等に言及する文献 毎日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表さて出願と矛盾するものではなく、論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、当上の文献との、当業者にとって自よって進歩性がないと考えられる 「&」同一パテントファミリー文献	発明の原理又は理 結該文献のみで発明 られるもの お該文献と他の1以 同明である組合せに
国際調査を完了	した日 24.06.99	国際調査報告の発送日 06.07.	.99
日本国 垂	名称及びあて先 特許庁(ISA/JP) 便番号100-8915 千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 滝本 晶子 電話番号 03-3581-1101	内線 3448

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)

国際調査報告

第I欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
法第8条 成しなか	第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作った。
	請求の範囲は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
	請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
	請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に述	べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
査の 1996 第23 なそ	れ故、請求の範囲の全てに共通の事項はない。 PCT規則13.2の第2文において特別な技術 📗
的事	項と考えられる他の共通の事項は存在しないので、それらの相違する発明の間にPCT規則1 意味における技術的な連関を見いだすことはできない。
	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載 されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
	D範囲1のH鎖V領域が配列番号:139のアミノ酸配列を有するキメラH鎖、及び該H鎖を有するキメラ抗体、該H鎖をコードするDNA、 さむ発現ペクター、該発現ペクターで形質転換された宿主、該キメラ抗体の製造方法について国際調査報告を作成する。
追加調査	・ 手数料の異議の申立てに関する注意 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

様式PCT/ISA/210 (第1ページの続葉(1)) (1998年7月)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked.

The same than th
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER: _____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

